

19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND **MARKENAMT**

® Offenlegungsschrift

₁₀ DE 198 18 620 A 1

(21) Aktenzeichen:

198 18 620.7

② Anmeldetag:

21. 4.98

(43) Offenlegungstag:

28. 10. 99

(51) Int. Cl.6: C 07 K 16/00

C 07 K 14/435 A 61 K 38/17 C 07 H 21/04 C 12 N 15/11 C 12 N 15/63 C 12 N 1/21

C 12 N 1/19 C 12 N 5/10 // (C12N 1/21,C12R

1:19)G01N 33/68,

33/15

198 18 620

(71) Anmelder:

metaGen Gesellschaft für Genomforschung mbH, 14195 Berlin, DE

(74) Vertreter:

Klose, W., Dipl.-Chem.Dr.rer.nat., Pat.-Ass., 13505 Berlin

(72) Erfinder:

Rosenthal, André, Prof. Dr., 10115 Berlin, DE; Specht, Thomas, Dr., 12163 Berlin, DE; Hinzmann, Bernd, Dr., 13127 Berlin, DE; Schmitt, Armin, Dr., 14197 Berlin, DE; Pilarsky, Christian, Dr., 14532 Stahnsdorf, DE; Dahl, Edgar, Dr., 14480 Potsdam,

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Blase-Normal

Es werden menschliche Nukleinsäuresequenzen mRNA, cDNA, genomische Sequenzen - aus Blasenormalgewebe, die für die Genprodukte oder Teile davon kodieren, und deren Verwendung beschrieben. Es werden weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung beschrieben.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Blasennormalgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, deren funktionale Gene, die mindestens ein biologisch aktives Polypeptid kodieren und deren Verwendung.

Die Erfindung betrifft weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung.

Eine der Hauptkrebstodesursachen ist der Blasentumor, für dessen Bekämpfung neue Therapien notwendig sind. Bisher verwendete Therapien, wie z. B. Chemotherapie, Hormontherapie oder chirurgische Entfernung des Tumorgewebes, führen häufig nicht zu einer vollständigen Heilung.

Das Phänomen Krebs geht häufig einher mit der Über- oder Unterexpression gewisser Gene in den entarteten Zellen, wobei noch unklar ist, ob diese veränderten Expressionsraten Ursache oder Folge der malignen Transformation sind. Die Identifikation solcher Gene wäre ein wesentlicher Schritt für die Entwicklung neuer Therapien gegen Krebs. Der spontanen Entstehung von Krebs geht häufig eine Vielzahl von Mutationen voraus. Diese können verschiedenste Auswirkungen auf das Expressionsmuster in dem betroffenen Gewebe haben, wie z. B. Unter- oder Überexpression, aber auch Expression verkürzter Gene. Mehrere solcher Veränderungen durch solche Mutationskaskaden können schließlich zu bösartigen Entartungen führen. Die Komplexität solcher Zusammenhänge erschwert die experimentelle Herangehensweise sehr.

Für die Suche nach Kandidatengenen, d. h. Genen, die im Vergleich zum Tumorgewebe im normalen Gewebe stärker exprimiert werden, wird eine Datenbank verwendet, die aus sogenannten ESTs besteht. ESTs (Expressed Sequence Tags) sind Sequenzen von cDNAs, d. h. revers transkribierten mRNAs, den Molekülen also, die die Expression von Genen widerspiegeln. Die EST-Sequenzen werden für normale und entartete Gewebe ermittelt. Solche Datenbanken werden von verschiedenen Betreibern z. T. kommerziell angeboten. Die ESTs der LifeSeq-Datenbank, die hier verwendet wird, sind in der Regel zwischen 150 und 350 Nukleotide lang. Sie repräsentieren ein für ein bestimmtes Gen unverkennbares Muster, obwohl dieses Gen normalerweise sehr viel länger ist (> 2000 Nukleotide). Durch Vergleich der Expressionsmuster von normalen und Tumorgewebe können ESTs identifiziert werden, die für die Tumorentstehung und -proliferation wichtig sind. Es besteht jedoch folgendes Problem: Da durch unterschiedliche Konstruktionen der cDNA-Bibliotheken die gefundenen EST-Sequenzen zu unterschiedlichen Regionen eines unbekannten Gens gehören können, ergäbe sieh in einem solchen Fall ein völlig falsches Verhältnis des Vorkommens dieser ESTs in dem jeweiligen Gewebe. Dieses würde erst bemerkt werden, wenn das vollständige Gen bekannt ist und somit die ESTs dem gleichen Gen zugeordnet werden können.

Es wurde nun gefunden, daß diese Fehlermöglichkeit verringert werden kann, wenn zuvor sämtliche ESTs aus dem jeweiligen Gewebstyp assembliert werden, bevor die Expressionsmuster miteinander verglichen werden. Es wurden also überlappende ESTs ein und desselben Gens zu längeren Sequenzen zusammengefaßt (s. Fig. 1, Fig. 2a und Fig. 3). Durch diese Verlängerung und damit Abdeckung eines wesentlich größeren Genbereichs in jeder der jeweiligen Banken sollte der oben beschriebene Fehler weitgehenst vermieden werden. Da es hierzu keine bestehenden Softwareprodukte gab, wurden Programme für das Assemblieren von genomischen Abschnitten verwendet, die abgewandelt eingesetzt und durch eigene Programme ergänzt wurden. Ein Flowchart der Assemblierungsprozedur ist in Fig. 2b1-2b4 dargestellt.

Es konnten nun die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1–127 gefunden werden, die als Kandidatengene beim Blasentumor eine Rolle spielen.

Von besonderem Interesse sind die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID Nos. 24–127.

Die Erfindung betrifft somit Nukleinsäure-Sequenzen, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodieren, umfassend

- a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe der Nukleinsäure-Sequenzen Seq ID Nos. 24 127.
- b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen

oder

40

45

c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.

Die Erfindung betrifft weiterhin eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq ID Nos. 24–127 oder eine komplementäre oder allelische Variante davon und die Nukleinsäure-Sequenzen davon, die eine 90%ige bis 95%ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweisen.

Die Erfindung betrifft auch die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127, die im Blasennormalgewebe erhöht exprimiert sind.

Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, umfassend einen Teil der oben genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen Seq. ID Nos. 1–127 hybridisieren.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen weisen im allgemeinen eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp, vorzugsweise eine Länge von mindestens 150 bis 4000 bp, insbesondere eine Länge von 450 bis 3500 bp auf.

Mit den erfindungsgemäßen Teilsequenzen Seq. ID Nos. 1–127 können gemäß gängiger Verfahrenspraxis auch Expressionskassetten konstruiert werden, wobei auf der Kassette mindestens eine der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen zusammen mit mindestens einer dem Fachmann allgemein bekannten Kontroll- oder regulatorischen Sequenz, wie z. B. einem geeigneten Promotor, kombiniert wird. Die erfindungsgemäßen Sequenzen können in sense oder antisense Orientierung eingefügt sein.

In der Literatur sind ist eine große Anzahl von Expressionskassetten bzw. Vektoren und Promotoren bekannt, die verwendet werden können.

Unter Expressionskassetten bzw. Vektoren sind zu verstehen: 1. bakterielle, wie z. B., phagescript, pBs, \$\phi\$X174, pBluescript SK, pBs KS, pNH8a, pNH16a, pNH18a, pNH46a (Stratagene), pTrc99A, pKK223-3, pKK233-3, pDR540, pRIT5 (Pharmacia), 2. eukaryontische, wie z. B. pWLneo, pSV2cat, pOG44, pXT1, pSG (Stratagene), pSVK3, pBPV, pMSG, pSVL (Pharmacia).

Unter Kontroll- oder regulatorischer Sequenz sind geeignete Promotoren zu verstehen. Hierbei sind zwei bevorzugte

DE 198 18 620 A I	
Vektoren der pKK232-8 und der PCM7 Vektor. Im einzelnen sind folgende Promotoren gemeint: lacI, lacZ, T3, T7, gpt lambda P _R , trc, CMV, HSV Thymidin-Kinase, SV40, LTRs aus Retrovirus und Maus Metallothionein-I. Die auf der Expressionskassette befindlichen DNA-Sequenzen können ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekannter Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt. Die Expressionskassetten sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Fragmente können zur Herstellung von Vollängen-Genen verwendet werden Die erhältlichen Gene sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.	s
Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, sowie die aus der Verwendung erhältlichen Gen-Fragmente.	-
Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können mit geeigneten Vektoren in Wirtszellen gebracht werden, in denen als heterologer Teil die auf den Nukleinsäure-Fragmenten enthaltene genetischen Information befindet, die exprimiert wird.	ı 1
Die die Nukleinsäure-Fragmente enthaltenden Wirtszellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Geeignete Wirtszellen sind z. B. prokaryontische Zellsysteme wie E. coli oder eukaryontische Zellsysteme wie tierische oder humane Zellen oder Hefen. Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können in sense oder antisense Form verwendet werden. Die Herstellung der Polypeptide oder deren Fragment erfolgt durch Kultivierung der Wirtszellen gemäß gängiger Kultivierungsmethoden und anschließender Isolierung und Aufreinigung der Peptide bzw. Fragmente, ebenfalls mittels gängiger Verfahren. Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodieren.	1
Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Polypeptid-Teilsequenzen, sogenannte ORF (open-reading-frame)-Peptide,	20
gemäß den Sequenzprotokollen ORF ID Nos. 128–390. Die Erfindung betrifft ferner die Polypeptid-Sequenzen, die mindestens eine 80%ige Homologie, insbesondere eine 90%ige Homologie zu den erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen der ORF. ID Nos. 128–390 aufweisen. Die Erfindung betrifft auch Antikörper, die gegen ein Polypeptid oder Fragment davon gerichtete sind, welche von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID 127 kodiert werden. Unter Antikörper sind insbesondere monoklonale und Phage-Display-Antikörper zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Polypeptide der Sequenzen ORF ID Nos. 128–390 können auch als Tool zum Auffinden von	
Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden, was ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist. Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 1–127 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden können.	30
Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der gefundenen Polypeptid-Teilsequenzen ORF. ID No. 128–390 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung gegen den Blasentumor, bzw. zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Blasentumor. Die Erfindung betrifft auch Arzneimittel, die mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz ORF. ID No. 128–390 enthalten.	35
Die gefundenen erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können auch genomische oder mRNA-Sequenzen sein. Die Erfindung betrifft auch genomische Gene, ihre Exon- und Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No. 1–127, sowie deren Verwendung zusammen mit geeigneten regulativen Elementen, wie geeigneten Promotoren und/oder Enhancern.	40
Mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren (cDNA-Sequenzen) Seq. ID. No. 1–127 werden genomische BAC-, PAC- und Cosmid-Bibliotheken gescreent und über komplementäre Basenpaarung (Hybridisierung) spezifisch humane Klone isoliert. Die so isolierten BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden mit Hilfe der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisation auf Metaphasenchromosomen hybridisiert und entsprechende Chromosomenabschnitte identifiziert, auf denen die entsprechenden genomischen Gene liegen. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden sequenziert, um die entsprechenden genomischen Gene in ihrer vollständigen Struktur (Promotoren, Enhancer, Silencer, Exons und Introns) aufzuklären. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone können als eigenständige Moleküle für den Gentransfer eingesetzt werden (s. Fig. 5).	45
Die Erfindung betrifft auch BAC-, PAC- und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID. No. 1 bis Seq. ID No. 127, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.	50
Bedeutungen von Fachbegriffen und Abkürzungen	
Nukleinsäuren = Unter Nukleinsäuren sind in der vorliegenden Erfindung zu verstehen: mRNA, partielle cDNA, vollängen cDNA und genomische Gene (Chromosomen). ORF = Open Reading Frame, eine definierte Abfolge von Aminosäuren, die von der cDNA-Sequenz abgeleitet werden kann.	55
Contig = eine Menge von DNA-Sequenzen, die aufgrund sehr großer Ähnlichkeiten zu einer Sequenz zusammengefaßt werden können (Consensus) Singleton = ein Contig, der nur eine Sequenz enthält	60

Erklärung zu den Alignmentparametern

minimal initial match = minimaler anfänglicher Identitätsbereich maximum pads per read = maximale Anzahl von Insertionen maximum percent mismatch = maximale Abweichung in %

65

Erklärung der Abbildungen

Fig. 1 zeigt die systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank.

Fig. 2a zeigt das Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 2b1-2b4 zeigt das gesamte Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 3 zeigt die in silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben

Fig. 4a zeigt die Bestimmung der gewebsspezifischen Expression über elektronischen Northern.

Fig. 4b zeigt den elektronischen Northern

15

Fig. 5 zeigt die Isolierung von genomischen BAC- und PAC-Klonen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, ohne die Erfindung auf diese Beispiele und Nukleinsäure-Sequenzen zu beschränken

Beispiel 1

Suche nach Tumor-bezogenen Kandidatengenen

Zuerst wurden sämtliche ESTs des entsprechenden Gewebes aus der LifeSeq-Datenbank (vom Oktober 1997) extrahiert. Diese wurden dann mittels des Programms GAP4 des Staden-Pakets mit den Parametern 0% mismatch, 8 pads per read und einem minimalen match von 20 assembliert. Die nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen (Fails) wurden erst bei 1% mismatch und dann nochmals bei 2% mismatch mit der Datenbank assembliert. Aus den Contigs der Datenbank, die aus mehr als einer Sequenz bestanden, wurden Consensussequenzen errechnet. Die Singletons der Datenbank, die nur aus einer Sequenz bestanden, wurden mit den nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen bei 2% mismatch erneut assembliert. Wiederum wurden für die Contigs die Consensussequenzen ermittelt. Alle übrigen ESTs wurden bei 4% mismatch erneut assembliert. Die Consensussequenzen wurden abermals extrahiert und mit den vorherigen Consensussequenzen sowie den Singletons und den nicht in die Datenbank aufgenommenen Sequenzen abschließend bei 4% mismatch assembliert. Die Consensussequenzen wurden gebildet und mit den Singletons und Fails als Ausgangsbasis für die Gewebsvergleiche verwendet. Durch diese Prozedur konnte sichergestellt werden, daß unter den verwendeten Parametern sämtliche Sequenzen von einander unabhängige Genbereiche darstellten.

Fig. 2b1-2b4 veranschaulicht die Verlängerung der Blasengewebs ESTs.

Die so assemblierten Sequenzen der jeweiligen Gewebe wurden anschließend mittels des gleichen Programms miteinander verglichen (Fig. 3). Hierzu wurden erst alle Sequenzen des ersten Gewebes in die Datenbank eingegeben. (Daher war es wichtig, daß diese voneinander unabhängig waren.)

Dann wurden alle Sequenzen des zweiten Gewebes mit allen des ersten verglichen. Das Ergebnis waren Sequenzen, die für das erste bzw. das zweite Gewebe spezifisch waren, sowie welche, die in beiden vorkamen. Bei Letzteren wurde das Verhältnis der Häufigkeit des Vorkommens in den jeweiligen Geweben ausgewertet. Sämtliche, die Auswertung der assemblierten Sequenzen betreffenden Programme, wurden selbst entwickelt.

Alle Sequenzen, die mehr als viermal in jeweils einem der verglichenen Gewebe vorkamen, sowie alle, die mindestens fünfmal so häufig in einem der beiden Gewebe vorkamen wurden weiter untersucht. Diese Sequenzen wurden einem elektronischen Northern (s. Beispiel 2.1) unterzogen, wodurch die Verteilung in sämtlichen Tumor- und Normal-Geweben untersucht wurde (s. Fig. 4a und Fig. 4b). Die relevanten Kandidaten wurden dann mit Hilfe sämtlicher Incyte ESTs und allen ESTs öffentlicher Datenbanken verlängert (s. Beispiel 3). Anschließend wurden die Sequenzen und ihre Übersetzung in mögliche Proteine mit allen Nukleotid- und Proteindatenbanken verglichen, sowie auf mögliche, für Proteine kodierende Regionen untersucht.

Beispiel 2

Algorithmus zur Identifikation und Verlängerung von partiellen cDNA-Sequenzen mit verändertem Expressionsmuster

Im folgenden soll ein Algorithmus zur Auffindung über- oder unterexprimierter Gene erläutert werden. Die einzelnen Schritte sind der besseren Übersicht halber auch in einem Flußdiagramm zusammengefaßt (s. Fig. 4b).

2.1 Elektronischer Northern-Blot

Zu einer partiellen DNA-Sequenz S, z. B. einem einzelnen EST oder einem Contig von ESTs, werden mittels eines Standardprogramms zur Homolgiesuche, z. B. BLAST (Altschul, S. F., Gish W., Miller, W., Myers, E. W. und Lipman, D. J. (1990) J. Mol. Biol., 215, 403–410), BLAST2 (Altschul, S. F., Madden, T. L., Schäffer, A. A., Zhang, J., Zhang, Z., Miller, W. und Lipman, D. J. (1997) Nucleic Acids Research 25 3389–3402) oder FASTA (Pearson, W. R. und Lipman, D. J. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85 2444–2448), die homologen Sequenzen in verschiedenen nach Geweben geordneten (privaten oder öffentlichen) EST-Bibliotheken bestimmt. Die dadurch ermittelten (relativen oder absoluten) Gewebe-spezifischen Vorkommenshäufigkeiten dieser Partial-Sequenz S werden als elektronischer Northern-Blot hezeichnet.

2.1.1

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 1 gefunden, die 12,2 .x stärker im normalen Blasengewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

Das Ergebnis ist wie folgt:

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 1

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0312 0.0064 0.0092 0.0060 0.0068 0.0096 0.0111	TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0056 0.0000 0.0156 0.0201 0.0000 0.0226 0.0379 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 12.203 0.0819 1.1342 0.8817 undef 0.0000 0.3838 2.6058 0.3396 2.9444 undef 0.0000 0.4909 2.0372 0.2823 3.5422 undef 0.0000		10
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0053 0.0173 0.0083 0.0000	0.0000 0.0000 0.0234 0.0184 0.0230	undef 0.0000 undef 0.0000 0.7380 1.3551 0.4516 2.2144 0.0000 undef		15
Pankreas	0.0081 0.0083 0.0120 0.0044	0.0120 0.0274 0.0110 0.0000 0.0106 0.0000	0.9994 1.0006 0.2974 3.3626 0.7479 1.3371 undef 0.0000 0.4095 2.4423 undef undef		20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasis Prostata-Hyperplasie	0.0152 0.0051 0.0036	0.0204	0.7482 1.3366 undef 0.0000		25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkberperchen	0.0000 0.0000			•	30
•	FOETUS %Haeufigkeit				35
Entwicklung	-				33
Gastrointenstinal			•		
Gehirn					
Haematopoetisch			-		
	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse					
-	0.0253				
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta					
Prostata					
Sinnesorgane	0.03//				
					50
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
	0.0000				
Eierstock_n Eierstock t				•	
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					60
Hoden					
Lunge					
Nerven Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus n					65
<u> </u>					

In analoger Verfahrensweise wurden auch folgende Northerns gefunden:

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		-	%Haeufigkeit	
5		0.0741	0.0102	7.2459 0.1380
		0.0102	0.0038	2.7221 0.3674
	Duenndarm Eierstock		0.0000	undef 0.0000 undef undef
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef 0.0000
1/3	Gastrointestinal		0.0046	0.8283 1.2072
10	Gehirn	0.0007	0.0021	0.3600 2.7779
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef
		0.0184	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef undef
15		0.0032 0.0058	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000
		0.0052	0.0061	0.8467 1.1810
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0060	0.5711 1.7510
	Niere	0.0027	0.0068	0.3965 2.5219
20	Pankreas		0.0055	0.2991 3.3428
		0.0120	0.0267	0.4493 2.2259
	Prostata		0.0064	1.7060 0.5862
	Uterus Endometrium Uterus Myometrium		0.0000	undef undef undef
25	Uterus_allgemeir.		0.0000	undef 0.0000
23	Brust-Hyperplasie			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase		•	
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen			
	. Zervix	0.0000 .		
		FOETUS		
35		%Haeufigkeit		•
55	Entwicklung			
	Gastrointenstinal Gehirn			
	Haematopoetisch			•
		0.0000		
40	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0036		
	Nebenniere			
45		0.0000		
45	Placenta Prostata			
	Sinnesorgane			
	222002.34			
50		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN
	Bruct	%Haeufigkeit 0.0068		
	Eierstock n		:	
	Eierstock t			
55	Endokrines_Gewebė			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel Hoden			
60	Lunge			•,
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
65	Uterus_n	0.0042		
33				•

			C		
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit				
	0.0585	0.0153	3.8136 0.2622		5
	0.0064	0.0000	undef 0.0000		
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000	•	
Eierstock		0.0026	0.0000 undef		
Endokrines_Gewebe		0.0100	2.0377 0.4907		
Gastrointestinal		0.0046	1.6567 0.6036	•	10
	0.0059	0.0092	0.6400 1.5626		
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
	0.0073	0.0000 .	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0065	0.0000 undef		
	0.0085	0.0000	undef 0.0000		15
	0.0173 0.0104	0.0000	undef 0.0000		13
Magen-Speiseroehre		0.0020 0.0000	5.0803 0.1968		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
	0.0017	0.0068	undef 0.0000		
Pankreas		0.0000	3.1722 0.3152		20
	0.0060	0.0000	undef undef		20
			undef 0.0000		
Prostata		0.0362	1.8064 0.5536		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Myometrium		0.0204	0.3741 2.6732		25
Uterus_allgemein		0.1908	0.0000 undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie			•		
Samenblase					
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen		÷			20
					30
Zervix	0.0106				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	0.0139		•	•	
Gastrointenstinal	0.0083				
Gehirn	0.0000				
Haematopoetisch	0.0000				
	0.0000				40
Hepatisch					
Herz-Blutgefaesse					
_	0.0000				
Nebenniere					
	0.0124				45
Placenta					43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUB	מדם ששמשדעתמי	LTOGUEREN		50
	%Haeufigkeit	INMITERIE DID	LICITEREN		
	0.0000				
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
Foetal					-
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					•
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					.,,
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n					65
					03

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	· Blase	0.0351	0.0000	undef 0.0000
.,	Brust	0.0000	0.0000	undef undef
	Duenndarm		0.0000	undef undef
	Eierstock		0.0000	undef undef
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef undef
	Gastrointestinal		0.0000	undef undef
10		0.0000	0.0010	0.0000 undef
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef
	Haut	0.0037	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000	
			0.0000	undef undef.
15	Herz Hoden	0.0000	0.0000	undef undef
				undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef undef
20		0.0000	0.0000	undef undef
	Pankreas		0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata	0.0000	0.0000	undef undef
	Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef
25	Oterus Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef
25	Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
30	Weisse_Blutkberperchen	0.0000		
	Zervix	0.0000		
		EOEMILO.		
25		FOETUS		
35	Home i alilina	%Haeufigkeit		
	Entwicklung Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
		0.0000		
40	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0000		
	Nebenniere			
		0.0000		
45	Placenta			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
	· · · · · · · ·			
	·	•		
50		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0000		
	Eierstock n			
	Eierstock t			
55	Endokrines Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch		••	
	Haut-Muskel			
60		0.0000		
		0.0000		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
65	Uterus n			
O)	ocerus_n	0.0000		

· ·					
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
·		%Haeufigkeit			
	0.0156	0.0000	undef 0.0000		5
	0.0077	0.0075	1.0208 0.9796		
Duenndarn		0.0165	0.5561 1.7982		
Eierstock		0.0182	0.8223 1.2161		
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal		0.0025	2.0377 0.4907		
		0.0000	undef 0.0000		10
Haematopoetisch	0.0081	0.0072 0.0000	1.1314 0.8839		
	0.0027	0.2542	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0065	0.0144 69.2517 0.7353 1.3600		
-	0.0043	0.0003	0.1542 6.4853		
	0.0058	0.0000	undef 0.0000		15
	0.0042	0.0061	0.6774 1.4763		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000		
	0.0027	0.0000	undef 0.0000		
Pankreas		0.0110	0.2991 3.3428		20
	0.0060	0.0267	0.2246 4.4517		
Prostata	0.0065	0.0085	0.7677 1.3026		
Uterus_Endometrium			undef undef		
Uterus_Myometrium		0.0068	0.0000 undef		
Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase			•		
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0106				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung					35
Gastrointenstinal					
	0.0125			•	
Haematopoetisch	0.0118				
Haut	0.0000				40
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
	0.0108				
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta					43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0251				
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	TOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit		JI O I II II II II I		
Brust	0.0136			•	
Eierstock n	0.1595				
Eierstock t	0.0152				
Endokrines_Gewebe					55
Foetal	0.0105				
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel				•	
	0.0000				60
	0.0164				
Nerven					
Prostata				·	
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0167				65

```
TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0390
                                           0.0026
                                                         15.2544
                                                                       0.0656
                       Brust 0.0460
                                           0.0056
                                                         8.1663 0.1225
                   Duenndarm 0.0123
                                           0.0331
                                                          0.3707 2,6973
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0052
                                                         0.0000 undef
          Endokrines Gewebe 0.0119
                                           0.0050
                                                         2.3774 0.4206
           Gastrointestinal 0.0038
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 10
                      Gehirn 0.0052
                                           0.0072
                                                         0.7200 1.3890
            Haematopoetisch 0.0013
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Haut 0.0294
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0143
                                           0.0065
                                                         2.2059 0.4533
                        Herz 0.0074
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 15
                       Hoden 0.0058
                                                         0.4920 2.0326
                                           0.0117
                       Lunge 0.0021
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
             Muskel-Skelett 0.0103
                                           0.0240
                                                         0.4283 2.3347
                       Niere 0.0516
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 20
                                                         undef undef
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                       Penis 0.0090
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Prostata 0.0044
                                                         0.6824 1.4654
                                           0.0064
         Uterus_Endometrium 0.0270
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
                                           0.0000
          Uterus Myometrium 0.0381
                                           0.0000
 25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.1087
       Prostata-Hyperplasie 0.0059
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0319
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0557
          Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0498
                      Lunge 0.0036
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0251
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0272
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0101
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0116
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0194
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0151
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0208
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit	N/T T/N		
	0.0351	0.0026	13.7290 0.0728		5
	0.0051	0.0038	1.3611 0.7347		-
Duenndarm		0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000	undef 0.0000		
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0034	0.0000	undef 0.0000		
		0.0046	1.2425 0.8048		10
Haematopoetisch	0.0044	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
-	0.0048	0.0000	undef 0.0000 0.1542 6.4853		
	0.0000	0.0137	0.1542 6.4853 0.0000 undef		15
	0.0021	0.0020	1.0161 0.9842		
Magen-Speiseroehre			undef undef		
Muskel-Skelett			undef 0.0000		
	0.0000		undef undef		
Pankreas			0.0000 undef		20
	0.0030		undef 0.0000		
Prostata	0.0044		2.0473 0.4885		
Uterus_Endometrium			undef 0.0000		
Uterus_Myometrium	0.0000		undef undef	• • •	
Uterus_allgemein			undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie			•		
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung	-				35
Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch					
Haut	0.0000				40
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
_	0.0000				
Nebenniere					
Niere					45
Placenta					43
Prostata			•		
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUBT	RAHTERTE RIET	TOTHEREN	•	50
	%Haeufigkeit				
Brust					
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe	0.0000				55
Foetal	0.0047			·	
Gastrointestinal	0.0000				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0042				65

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 8

```
TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                        Blase 0.0234
                                            0.0000
  5
                                                         undef 0.0000
                        Brust 0.0013
                                            0.0019
                                                         0.6805 1.4694
                    Duenndarm 0.0061
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0000
                                            0.0026
                                                         0.0000 undef
           Endokrines Gewebe 0.0034
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
            Gastrointestinal 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
 10
                                                         0.4320 2.3149
                       Gehirn 0.0022
                                            0.0051
             Haematopoetisch 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                        Haut 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                   Hepatisch 0.0048
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Herz 0.0042
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
 15
                                                         undef undef
                       Hoden 0.0000
                                            0.0000
                       Lunge 0.0000
                                            0.0041
                                                         0.0000 undef
          Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                         undef undef
                                           0.0000
              Muskel-Skelett 0.0051
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 20
                    Pankreas 0.0017
                                           0.0055
                                                         0.2991 3.3428
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                    Prostata 0.0065
                                           0.0043
                                                         1.5354 0.6513
          Uterus_Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
           Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
           Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0059
                  Samenblase 0.0000
                Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0139
          Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0012
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0032
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0040
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                  Uterus n 0.0083
```

65

NORMAL

			ę,	
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	
Blase	%Haeufigkeit 0.0273	0.0026		
	0.0026	0.0019	10.6781 0.0936	5
Duenndarm		0.0000	1.3611 0.7347	
Eierstock			undef 0.0000	
Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0052	1.1513 0.8686	
Gastrointestinal	0.0035	0.0000 0.0046	undef 0.0000	
Gehirn			0.8283 1.2072	10
Haematopoetisch		0.0051 0.0379	0.7200 1.3890	
	0.0000		0.0000 undef	
Hepatisch		0.0000 0.0065	undef undef	
	0.0000	0.0000	0.0000 undef	
		0.0000	undef undef	15
		0.0020	0.0000 undef	
Magen-Speiseroehre		0.0000	2.0321 0.4921	
Muskel-Skelett		0.0060	undef undef 0.8567 1.1673	
		0.0000		
Pankreas			undef 0.0000 undef 0.0000	20
			0.0000 undef	20
Prostata			0.0000 undef	
Uterus_Endometrium			undef undef	
Uterus_Myometrium	0.0000		undef undef	
Uterus_allgemein	0.0000		undef undef	25
Brust-Hyperplasie	0.0000		ander under	د.ــ
Prostata-Hyperplasie	0.0030			
Samenblase	0.0000	•		
Sinnesorgane				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0052			30
Zervix				30
			·	
	FOETUS			
	%Haeufigkeit			35
Entwicklung	0.000			33
Gastrointenstinal				
Gehirn				
Haematopoetisch (
Haut (40
Hepatisch (0.0000			
Herz-Blutgefaesse (
Lunge (
Nebenniere (
Niere (45
Placenta (and the second s	*		-13
Prostata (Sinnesorgane (
ormesorgane (7.0000			
	ORMIERTE/SUBT	RAHTERTE BIBI.	TOTHEREN	50
	Haeufigkeit	ווענים יווייייייייייייייייייייייייייייייייי	**************************************	
Brust 0	-			
Eierstock n 0		·	•	
Eierstock t 0	.0101		*	
Endokrines_Gewebe 0	.0490			55
Foetal 0	.0017			
Gastrointestinal 0	.0000			
Haematopoetisch 0	.0114			
Haut-Muskel 0				
Hoden 0	.0000			60
Lunge 0				,
Nerven 0				
Prostata 0				
Sinnesorgane 0		•		
Uterus_n 0	.0000			65
·				33

				- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	D1		%Haeufigkeit	
5		0.0273	0.0051	5.3391 0.1873
		0.0115	0.0038	3.0624 0.3265
	Duenndarm		0.0165	0.3707 2.6973
	Eierstock		0.0052	0.5756 1.7372
	Endokrines_Gewebe	0.0034	0.0050	0.6792 1.4722
10	Gastrointestinal		0.0046	0.8283 1.2072
		0.0037	0.0041	0.8999 1.1112
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
		0.0037	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef undef
15	Herz	0.0074	0.0000	undef 0.0000
13	Hoden	0.0058	0.0117	0.4920 2.0326
		0.0042	0.0061	0.6774 1.4763
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0077	0.0000 undef
	Muskel-Skelett	0.0017	0.0060	0.2856 3.5020
	Niere	0.0054	0.0068	0.7930 1.2610
20	Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef
	Penis	0.0090	0.0000	undef 0.0000
	Prostata	0.0087	0.0085	1.0236 0.9769
	Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000
	Uterus Myometrium		0.0068	1.1223 0.8911
25	Uterus_allgemein		0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0064		and and a
	Prostata-Hyperplasie	0.0119		the second second
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0017		
	Zervix			
		FOETUS		
35		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
40		0.0000		
	Hepatisch			Á
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0000		
	Nebenniere			
45		0.0124		
•	Placenta			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0126		•
50			WD 5 1/ T 10 D	
		NORMIERTE/SUB'	rkahierte bibi	LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
		0.0272		
	Eierstock_n			
<i></i>	Eierstock_t			
55	Endokrines_Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			•
	Haut-Muskel			
60	Hoden	0.0077		
	Lunge			
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
65	Uterus_n	0.0083		
				

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N		
Blase	0.0195	0.0026	7.6272 0.1311		5
Brust	0.0051	0.0019	2.7221 0.3674		,
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000	•	
Eierstock		0.0104	0.2878 3.4745		
Endokrines_Gewebe		0.0226	0.9811 1.0192		
Gastrointestinal		0.0231	0.2485 4.0241		10
	0.0074	0.0082	0.8999 1.1112		10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000		
	0.0110	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0259	0.0000 undef		
	0.0074	0.0137	0.5397 1.8529		1.7
	0.0000	0.0000	undef undef		15
	0.0062	0.0082	0.7621 1.3122		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
	0.0136	0.0137	0.9913 1.0088		
Pankreas		0.0110	0.5983 1.6714		20
	0.0120	0.0000	undef 0.0000		
Prostata	* *	0.0043	3.0709 0.3256		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus Myometrium		0.0068	0.0000 undef		
Uterus_allgemein		0.0000	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie			•		
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen			٠,		30
Zervix	0.0106				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung	-				35
Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch		•	•		
_	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
_	0.0072				
Nebenniere					
	0.0185				
Placenta	0.0000				45
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000				
	•				60
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Brust		•			
Eierstock_n					
Eierstock_t					c -
Endokrines_Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					۲۵
Hoden			9		60
Lunge					
Nerven					
Prostata Sinnesorgane					
Uterus n					
ocerus_n	0.0123				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0858
                                           0.0358
                                                         2.3971 0.4172
                       Brust 0.0435
                                           0.0338
                                                         1.2854 0.7779
                   Duenndarm 0.0276
                                           0.0165
                                                         1.6683 0.5994
                   Eierstock 0.0120
                                           0.0182
                                                         0.6579 1.5201
          Endokrines Gewebe 0.0290
                                           0.0176
                                                         1.6496 0.6062
           Gastrointestinal 0.0594
                                           0.0231
                                                         2.5679 0.3894
 10
                      Gehirn 0.0333
                                                         0.5062 1.9754
                                           0.0657
            Haematopoetisch 0.0134
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Haut 0.0514
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                  Hepatisch 0.0381
                                           0.0129
                                                         2.9412 0.3400
                        Herz 0.0413
                                           0.0275
                                                         1.5034 0.6652
15
                                                        undef 0.0000
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                      Lunge 0.0384
                                                         2.3497 0.4256
                                           0.0164
         Magen-Speiseroehre 0.0290
                                           0.0307
                                                         0.9454 1.0578
             Muskel-Skelett 0.0188
                                           0.0360
                                                        0.5235 1.9102
                      Niere 0.0217
                                                        0.3965 2.5219
                                           0.0548
20
                    Pankreas 0.0132
                                           0.0166
                                                        0.7977 1.2536
                      Penis 0.0779
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                    Prostata 0.0632
                                           0.0447
                                                        1.4136 0.7074
         Uterus_Endometrium 0.0135
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
          Uterus Myometrium 0.0229
                                           0.0068
                                                        3.3668 0.2970
25
                                                        undef 0.0000
           Uterus allgemein 0.0306
                                           0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0416
       Prostata-Hyperplasie 0.0595
                 Samenblase 0.0712
               Sinnesorgane 0.0118
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0087
                     Zervix 0.0426
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0250
                     Gehirn 0.0063
            Haematopoetisch 0.0118
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0108
                 Nebenniere 0.1014
                      Niere 0.0185
                   Placenta 0.0242
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0628
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.1293
                Eierstock_n 0.1595
                Eierstock t 0.0101
         Endokrines Gewebe 0.0490
                     Foetal 0.0338
          Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0162
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0301
                   Prostata 0.0410
              Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0624
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit	· ·		
	0.0468	0.0077	6.1018 0.1639		5
	0.0294	0.0075	3.9130 0.2556		_
Duenndarm		0.0165	1.1122 0.8991		
Eierstock		0.0000	undef 0.0000		
Endokrines_Gewebe		0.0050	1.6981 0.5889		
Gastrointestinal	0.0192	0.0000	undef 0.0000		•
Gehirn	0.0059	0.0062	0.9599 1.0417		10
Haematopoetisch	0.0013	0.0000	undef 0.0000		
Haut	0.0808	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch	0.0000	0.0065	0.0000 undef .		
Herz	0.0540	0.0000	undef 0.0000		
Hoden	0.0000	0.0000	undef undef		15
Lunge	0.0156	0.0082	1.9051 0.5249		
Magen-Speiseroehre	0.0193	0.0077	2.5211 0.3967		
Muskel-Skelett	0.1216	0.0000	undef 0.0000		
Niere	0.0000	0.0274	0.0000 undef		
Pankreas		0.0055	0.0000 undef		20
	0.1587.	0.0000	undef 0.0000		
Prostata		0.0106	0.8189 1.2211		
Uterus Endometrium			undef 0.0000		
Uterus Myometrium					
Uterus allgemein			1.6834 0.5940		2.5
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef 0.0000		25
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase		•			
Sinnesorgane				•	
Weisse_Blutkoerperchen			•		30
zervix	0.0426				
	DODRING				
	FOETUS				
Entwicklung	%Haeufigkeit				35
Entwicklung					
Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch					
	0.0000				40
Repatisch					
Herz-Blutgefaesse					
	0.0108				
Nebenniere					
	0.0062				45
Placenta					43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	IOTHEKEN.		50
	%Haeufigkeit				
Brust	0.0000				
Eierstock n	0.0000				
Eierstock t					
Endokrines_Gewebe	0.0000		•		55
Foetal					
Gastrointestinal		•			
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge			,		(11)
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane		•			
Uterus n	0.0077				
3ccru3_II	0.0200				65

```
NORMAL
                                             TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
                        Blase 0.0351
                                            0.0026
                                                          13.7290
                                                                        0.0728
                        Brust 0.0102
                                            0.0075
                                                          1.3611 0.7347
                    Duenndarm 0.0092
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                                            0.0026
                    Eierstock 0.0090
                                                          3.4538 0.2895
           Endokrines Gewebe 0.0051
                                            0.0025
                                                          2.0377 0.4907
            Gastrointestinal 0.0115
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
 10
                       Gehirn 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
             Haematopoetisch 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                        Haut 0.0073
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                    Hepatisch 0.0048
                                            0.0065
                                                          0.7353 1.3600
                        Herz 0.0233
                                            0.0137
                                                          1.6961 0.5896
 15
                        Hoden 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                       Lunge 0.0135
                                            0.0041
                                                          3.3022 0.3028
         Magen-Speiseroehre 0.0193
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
              Muskel-Skelett 0.0634
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                       Niere 0.0027
                                            0.0068
                                                          0.3965 2.5219
20
                                                          undef 0.0000
                    Pankreas 0.0017
                                            0.0000
                       Penis 0.0359
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                    Prostata 0.0218
                                            0.0043
                                                          5.1181 0.1954
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
undef 0.0000
         Uterus Endometrium 0.0203
                                            0.0000
          Uterus Myometrium 0.0229
                                            0.0000
25
           Uterus allgemein 0.0255
                                            0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0089
                  Samenblase 0.0089
                Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                      Zervix 0.0000
                              FOETUS
35
                              %Haeufigkeit
                 Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0139
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                        Haut 0.0000
40
                   Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0071
                       Lunge 0.0000
                  Nebenniere 0.0507
                       Niere 0.0062
45
                    Placenta 0.0000
                    Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                       Brust 0.0136
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                      Foetal 0.0029
           Gastrointestinal 0.0244
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                      Nerven 0.0181
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0583
```

	NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N			
		0.0383 0.0338 0.0662 0.0234	3.1526 0.3172 0.9830 1.0173 0.3244 3.0827			5
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0460	0.0802	0.7675 1.3029 0.5731 1.7448			
Gehirn	0.1464	0.0231 0.2382	0.4142 2.4145 0.6144 1.6275			10
Haematopoetisch Haut	0.0174 0.0551	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000			
Hepatisch	0.0904 0.0307	0.2006	0.4507 2.2189			
Hoden	0.0345	0.1924 0.0234	0.1597 6.2617 1.4759 0.6775			15
Lunge Magen-Speiseroehre	0.0177 0.0193	0.0286	0.6169 1.6210 0.4202 2.3799			
Muskel-Skelett	0.0891	0.0240	3.7122 0.2694			
Niere Pankreas	0.0081 0.0248	0.0411 0.0331	0.1983 5.0439 0.7479 1.3371			20
Penis	0.0689	0.0000	undef 0.0000			
Prostata Uterus Endometrium		0.0106 0.1583	3.0709 0.3256 0.1707 5.8579			
Uterus_Myometrium	0.0152	0.0408	0.3741 2.6732			
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie		0.0954	0.9074 1.1021			25
Prostata-Hyperplasie	0.0386		·			
Samenblase						
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen						30
Zervix						30
•						
	FOETUS			•		
Entwicklung	%Haeufigkeit					35
Gastrointenstinal					•	
Gehirn						
Haematopoetisch Haut	0.0079					
Hepatisch	0.0000					40
Herz-Blutgefaesse						
Lunge Nebenniere						
Niere	0.0185 .					
Placenta Prostata			A1 .			45
Sinnesorgane						
	NORMIERTE/SUBI	RAHIERTE BIBI	IOTHEKEN			50
	%Haeufigkeit					
Brust Eierstock n		•				
Eierstock_t	0.000					
Endokrines_Gewebe Foetal						55
Gastrointestinal		,				
Haematopoetisch (0.0057					
Haut-Muskel (Hoden (60
Lunge (60
Nerven (
Prostata (Sinnesorgane (
Uterus_n (65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                       Blase 0.0390
                                           0.0051
                                                         7.6272 0.1311
                       Brust 0.0141
                                           0.0075
                                                         1.8715 0.5343
                   Duenndarm 0.0215
                                           0.0165
                                                         1.2976 0.7707
                  Eierstock 0.0000
                                           0.0078
                                                         0.0000 undef
          Endokrines Gewebe 0.0170
                                           0.0577
                                                         0.2953 3.3861
           Gastrointestinal 0.0172
                                           0.0324
                                                         0.5325 1.8779
 10
                      Gehirn 0.1294
                                           0.0318
                                                         4.0643 0.2460
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
            Haematopoetisch 0.0094
                                           0.0000
                       Haut 0.0037
                                           0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                        Herz 0.0138
                                           0.0275
                                                         0.5011 1.9955
 15
                       Hoden 0.0230
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0166
                                           0.0164
                                                         1,0161 0,9842
         Magen-Speiseroehre 0.0290
                                           0.0077
                                                         3.7816 0.2644
             Muskel-Skelett 0.0240
                                           0.0120
                                                         1.9989 0.5003
                       Niere 0.0163
                                           0.0137
                                                         1.1896 0.8406
20
                    Pankreas 0.0099
                                           0.0055
                                                         1.7949 0.5571
                       Penis 0.0539
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Prostata 0.0174
                                           0.0128
                                                         1.3648 0.7327
                                                         undef 0.0000
                                          0.0000
         Uterus Endometrium 0.0203
          Uterus Myometrium 0.0152
                                           0.0068
                                                         2.2445 0.4455
25
                                           0.0000
                                                         undef undef
           Uterus allgemein 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0096
       Prostata-Hyperplasie 0.0119
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0588
    Weisse Elutkoerperchen 0.0173
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0083
                     Gehirn 0.1376
            Eaematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0107
                      Lunge 0.0253
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0121
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0126
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0093
          Gastrointestinal 0.0244
            Haematopoetisch. 0.0399
                Haut-Muskel 0.0097
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0442
                   Prostata 0.0274
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0273 0.0307 0.0061 0.0030 0.0000 0.0249 0.0015 0.0040 0.0367 0.0000 0.0148 0.0058 0.0062 0.0000 0.0274	TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0038 0.0165 0.0000 0.0025 0.0000 0.0010 0.0000 0.0065 0.0000 0.0000 0.0020 0.0020 0.0000	10.6781 0 8.1663 0.1225 0.3707 2.6973 undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000 1.4399 0.6945 undef 0.0000 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 3.0482 0.3281 undef undef 0.0000	.0936	100
Pankreas	0.0120 0.0087 0.0135	0.0000	undef undef undef 0.0000 0.4493 2.2259 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000		20
Uterus allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0288 0.0030	0.0000	undef undef		25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0118				30
,					
	FOETUS %Haeufigkeit				35
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0000 0.0111 0.0000				33
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000				40
Lunge Nebenniere	0.0000				45
Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000				43
	NORMIERTE/SUBT	TRAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
	0.0204				
Eierstock_n Eierstock t					
Endokrines_Gewebe	0.0000				55
Foetal Gastrointestinal					
Haematopoetisch	0.0000				
Haut-Muskel Hoden			•		60
Lunge					60
Nerven					
Prostata Sinnesorgane					
Uterus_n			,		65

```
TUMOR
                              NORMAL
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
  5
                        Blase 0.0585
                                            0.0230
                                                          2.5424 0.3933
                                            0.0000
                        Brust 0.0013
                                                          undef 0.0000
                   Duenndarm 0.0368
                                            0.0165
                                                          2.2244 0.4496
                   Eierstock 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0051
                                            0.0025
                                                          2.0377 0.4907
                                                          2.4850 0.4024
            Gastrointestinal 0.0115
                                            0.0046
 10
                      Gehirn 0.0022
                                            0.0031
                                                          0.7200 1.3890
                                            0.0000
             Haematopoetisch 0.0013
                                                          undef 0.0000
                        Haut 0.0110
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                                                         undef undef undef undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                            0.0000
                                            0.0000
                        Herz 0.0095
 15
                                            0.0000
                                                         undef undef
                       Hoden 0.0000
                       Lunge 0.0000
                                            0.0020
                                                         0.0000 undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                                                         undef 0.0000
undef undef
             Muskel-Skelett 0.0051
                                            0.0000
                       Niere 0.0000
                                            0.0000
 20
                    Pankreas 0.0017
                                                         undef 0.0000
                                            0.0000
                       Penis 0.0509
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                                           0.0149
                    Prostata 0.0218
                                                         1.4623 0.6838
         Uterus_Endometrium 0.0068
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.0229
                                            0.0543
                                                         0.4208 2.3761
25
           Uterus allgemein 0.0407
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0059
                  Samenblase 0.0356
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                      Zervix 0.0106
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                        Haut 0.0000
40
                   Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                       Lunge 0.0108
                  Nebenniere 0.0000
                       Niere 0.0000
45
                    Placenta 0.0000
                    Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                       Brust 0.0068
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0052
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                       Hoden 0.0000
                       Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0030
                    Prostata 0.0137
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0083
```

	,	~		•	
	NORMAL %Haeufickeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N		
Blase	0.0390	0.0128	3.0509 0.3278		
	0.0153	0.0094	1.6333 0.6123		5
Duenndarm	0.0184	0.0000	undef 0.0000		
Eierstock		0.0026	3.4538 0.2895	•	
Endokrines_Gewebe		0.0075	0.0000 undef		
Gastrointestinal		0.0093	2.4850 0.4024		
	0.0052	0.0072	0.7200 1.3890		10
Haematopoetisch	0.0027	0.0000	undef 0.0000		
	0.0147	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch	0.0143	0.0259	0.5515 1.8133		
Herz	0.0106	0.0137	0.7710 1.2971		
Hoden	0.0000	0.0000	undef undef		15
Lunge	0.0042	0.0020	2.0321 0.4921		
Magen-Speiseroehre	0.0870	0.0153	5.6724 0.1763		
Muskel-Skelett	0.0017	0.0000	undef 0.0000		
Niere	0.0027	0.0068	0.3965 2.5219		
Pankreas	0.0017	0.0607	0.0272 36.7712		20
Penis	0.0419	0.0800	0.5241 1.9079		
Prostata	0.0392	0.0298	1.3161 0.7598		
Uterus Endometrium	0.0473	0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Myometrium		0.0136	1.6834 0.5940		
Uterus allgemein		,	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0069				30
	0.0106				30
•					
	FOETUS				
•	%Haeufigkeit				
Entwicklung					35
Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch					
	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
	0.0145				
Nebenniere	0.0254				
	0.0000				
Placenta					45
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000	,			
	NORMIERTE/SUBT	TRAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
_ * .	%Haeufigkeit				
	0.0408				
Eierstock_n			,		
Eierstock_t					
Endokrines_Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					
Nerven			•		
Prostata				4	
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0333				65
	0 '				

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0429
                                           0.0153
                                                         2.7966 0.3576
                       Brust 0.0141
                                           0.0282
                                                         0.4991 2.0038
                   Duenndarm 0.0307
                                           0.0165
                                                         1.8537 0.5395
                   Eierstock 0.0300
                                           0.0390
                                                         0.7675 1.3029
          Endokrines Gewebe 0.0409.
                                           0.0176
                                                         2.3288 0.4294
            Gastrointestinal 0.0230
                                           0.0139
                                                         1.6567 0.6036
                      Gehirn 0.0200
                                           0.0298
                                                         0.6703 1.4919
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
             Haematopoetisch 0.0160
                                           0.0000
                        Haut 0.0257
                                           0.0000
                   Hepatisch 0.0143
                                           0.0259
                                                         0.5515 1.8133
                                           0.0000~
                        Herz 0.0339
                                                        undef 0.0000
                       Hoden 0.0288
                                           0.0234
                                                         1.2299 0.8130
                      Lunge 0.0270
                                           0.0409
                                                         0.6604 1.5141
         Magen-Speiseroehre 0.0483
                                           0.0230
                                                         2.1009 0.4760
             Muskel-Skelett 0.0394
                                           0.0240
                                                         1.6419 0.6090
                       Niere 0.0244
                                           0.0205
                                                         1.1896 0.8406
                    Pankreas 0.0198
                                           0.0276
                                                         0.7180 1.3928
                       Penis 0.0359
                                           0.0533
                                                         0.6739 1.4839
                    Prostata 0.0305
                                           0.0255
                                                         1.1942 0.8374
         Uterus Endometrium 0.0270
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.0534
                                           0.0272
                                                         1.9640 0.5092
           Uterus allgemein 0.0051
                                           0.0954
                                                         0.0534 18.7357
          Brust-Hyperplasie 0.0384
       Prostata-Hyperplasie 0.0595
                 Samenblase 0.0267
               Sinnesorgane 0.0118
     Weisse Blutkoerperchen 0.0286
                     Zervix 0.0426
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0222
                     Gehirn 0.0063
            Haematopoetisch 0.0079
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0285
                       Lunge 0.0470
                 Nebenniere 0.0000
                       Niere 0.0247
45
                   Placenta 0.0121
                   Prostata 0.0249
               Sinnesorgane 0.0377
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0051
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0006
           Gastrointestinal 0.0244
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0065
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0080
                   Prostata 0.0205
               Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus n 0.0250
65
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett	0.0195 0.0026 0.0006 0.0000 0.0034 0.0000 0.0177 0.0000 0.0073 0.00048 0.00048 0.00064 0.0000 0.0031 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0019 0.0000 0.0052 0.0150 0.0139 0.0031 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0117 0.0123 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 1.3611 0.7347 undef 0.0000 0.0000 undef 0.2264 4.4166 0.0000 undef 5.7597 0.1736 undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef 0.2540 3.9367 undef undef undef undef undef 0.0000 0.3965 2.5219		16
Pankreas Penis Prostata Uterus_Endometrium Uterus Myometrium	0.0120 0.000 0.0135	0.0000 0.0000 0.0021 0.0000 0.0068	undef undef undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000	ι,	20
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0000 0.0032 0.0000 0.0000		1.1223 0.8911 undef undef		25
Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000 FOETUS				30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0000				35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0142 0.0036				40
	0.0000 0.0061 0.0000	·			45
Eierstock n		PRAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0000 0.0012 0.0000 0.0000				55
Hoden	0.0000 0.0000 0.0070 0.0068				60
Uterus_n					65

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	*	_	%Haeufigkeit	
5		0.0156	0.0000	undef 0.0000
		0.0013	0.0019	0.6805 1.4694
	Duenndarm		0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0026	0.0000 undef
	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0017	0.0000	undef 0.0000
10		0.0019	0.0000	undef 0.0000
	Haematopõetisch		0.0021	0.3600 2.7779
		0.0000	0.0000 0.0000	undef undef undef undef
	Hepatisch		0.0065	undef undef 0.0000 undef
		0.0000		
15		0.0011	0.0000	undef 0.0000 undef undef
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0020	0.0000 undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef undef
			0.0000	undef 0.0000
20		0.0027	0.0000	undef 0.0000
	Pankreas		0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000
•	Uterus_Myometrium		0.0000	undef 0.0000
25	Uterus allgemein		0.0000	2.2445 0.4455
	Brust-Hyperplasie		0.0000	undef undef
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen			
		0.0000		
	BELVIX	0.0000		
		FOETUS		
35		%Haeufiqkeit		
	Entwicklung	_		
	Gastrointenstinal		i e	
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
40	Haut	0.0000		
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
	Lunge	0.0000		
	Nebenniere	0.0000		
45	Niere	0.0000		
43	Placenta	0.0000		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
		NORMIERTE/SUB	PRAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	_	0.0136		
	Eierstock_n			
55	Eierstock_t			
	Endokrines_Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
60	Haut-Muskel			
.,,	Hoden	-		
	Lunge			
	Nerven			
	Prostata			
4 5	Sinnesorgane			
65	Uterus_n	0.0000		

	NORMAL %Haeufigkeit 0.0390 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0019	undef 0.0000		5
Duenndarm Eierstock Endokrines Gewebe	0.0153 0.0030	0.0019 0.0000 0.0000	0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000		
Gastrointestinal Gehirn	0.0115 0.0022	0.0046 0.0000	2.4850 0.4024 undef 0.0000		10
Hepatisch	0.0037 0.0048	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef 0.0000		
Hoden Lunge	0.0021 0.0115 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef		15
	0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef		20
Pankreas Penis Prostata Uterus_Endometrium	0.0240 0.0065	0.0064	undef undef undef 0.0000 1.0236 0.9769	-	20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie	0.0229 0.0000	0.0475	undef 0.0000 0.4810 2.0791 undef undef		25
Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0149 0.0267		•		
Weisse_Blutkoerperchen					30
	FOETUS %Haeufigkeit				25
Entwicklung	0.0000				35
Gastrointenstinal Gehirn					
Haematopoetisch			•		
Haut	0.0000				40
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse Lunge					
Nebenniere	0.0000				
Niere	0.0000				45
Placenta					45
Prostata Sinnesorgane					
		•			
,	NODMITTORE / CITO	DAUTEDES STOR	TORINATE -		. 50
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	RAHIERTE BIBL	TOTHEKEN		
Brust	0.0000				
Eierstock n	0.0000				
Eierstock_t (Endokrines_Gewebe (0.0000				55
Foetal (0.0000 0.0006				33
Gastrointestinal (0.0000				
Haematopoetisch (0.0000				
Haut-Muskel (
Hoden (Lunge (60
Nerven (
Prostata (0.0068				
Sinnesorgane (
Uterus_n (0.0000				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                           0.0051
                       Blase 0.0351
                                                        6.8645 0.1457
                       Brust 0.0026
                                           0.0056
                                                        0.4537 2.2042
                   Duenndarm 0.0092
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                   Eierstock 0.0090
                                           0.0130
                                                        0.6908 1.4477
          Endokrines Gewebe 0.0068
                                           0.0075
                                                        0.9057 1.1042
           Gastrointestinal 0.0172
                                           0.0139
                                                        1.2425 0.8048
10
                      Gehirn 0.0044
                                           0.0082
                                                        0.5400 1.8520
            Haematopoetisch 0.0040
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                        Haut 0.0037
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0065
                                                        0.0000 undef .
                        Herz 0.0074
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
15
                       Hoden 0.0173
                                           0.0117
                                                        1.4759 0.6775
                       Lunge 0.0042.
                                          0.0143
                                                        0.2903 3.4446
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
             Muskel-Skelett 0.0086
                                           0.0060
                                                        1.4278 0.7004
                       Niere 0.0000
                                           0.0205
                                                        0.0000 undef
20
                    Pankreas 0.0033
                                           0.0110
                                                        0.2991 3.3428
                       Penis 0.0180
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                    Prostata 0.0087
                                           0.0128
                                                        0.6824 1.4654
         Uterus_Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
25
           Uterus allgemein 0.0102
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0119
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0118
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0035
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0139
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0071
                      Lunge 0.0036
                 Nebenniere 0.0254
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0101
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0181
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0130
60
                      Hoden 0.0154
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0060
                   Prostata 0.0068
               Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus n 0.0416
```

Place	NORMAL %Haeufigkeit 0.0234	TUMOR %Haeufigkeit		• ()
	0.0234	0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef undef	5
Duenndarm		0.0000	under under	
Eierstock	0.0000	0.0000	undef undef	
Endokrines_Gewebe		0.0000	undef undef	
Gastrointestinal		0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef	10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef	
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef undef undef	15
	0.0000	0.0000	undef undef	
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef	
Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef undef	
Niere	0.0000	0.0000	undef undef	
Pankreas		0.0000	undef undef	20
	0.0000	0.0000	undef undef	
Prostata		0.0000	undef undef	
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium	0.0000		undef undef	
Uterus allgemein			undef undef	2.5
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef undef	25
Prostata-Hyperplasie				
Samenblase				
Sinnesorgane				
Weisse_Elutkoerperchen				30
Zervix	0.0000			
	FOETUS			
	%Haeufigkeit			35
Entwicklung				
Gastrointenstinal Gehirn				
Haematopoetisch				
	0.0000			
Hepatisch				40
Herz-Blutgefaesse	0.0000			
	0.0000			
Nebenniere				
	0.0000			45
Placenta				43
Prostata Sinnesorgane				
52C501gane	0.0000			
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	CIOTHEKEN	50
	%Haeufigkeit			
Brust			•	
Eierstock_n				
Fierstock_t Endokrines Gewebe				55
Foetal				23
Gastrointestinal				
Haematopoetisch				
Haut-Muskel				
Hoden				60
. Lunge				
Nerven				
Prostata				
Sinnesorgane				
Uterus_n	0.0000			65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0429
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 5
                       Brust 0.0013
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                  Eierstock 0.0030
                                           0.0026
                                                        1.1513 0.8686
                                                        undef 0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0034
                                           0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                      Gehirn 0.0015
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0011
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                                        0.0000 undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0077
                                                        undef 0.0000
             Muskel-Skelett 0.0017
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Niere 0.0054
                                          0.0000
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        \verb"undef" indef"
                                          0.0000
                      Penis 0.0090
                                                        undef 0.0000
                   Prostata 0.0000
                                          0.0043
                                                        0.0000 undef
                                          0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
          Uterus Myometrium 0.0076
                                                        undef 0.0000
25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0235
30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0139
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0260
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines Gewebe 0.0245
                     Foetal 0.0012
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0171
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0042
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0312 0.0090 0.0031 0.0060 0.0034 0.0077 0.0030 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0021 0.0021 0.0020 0.0010 0.00290 0.0017	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0056 0.0000 0.0052 0.0075 0.0000 0.0051 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0020 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 1.5879 0.6298 undef 0.0000 1.1513 0.8686 0.4528 2.2083 undef 0.0000 0.5760 1.7362 undef undef undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.5080 1.9684 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000	:	10
Penis Prostata	0.0090	0.0000 0.0043	undef 0.0000 1.5354 0.6513		
Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef undef		
Uterus Myometrium	0.0152		undef 0.0000		
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie		0.0000	undef undef		25
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0009				30
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge Nebenniere	0.0000 0.0125 0.0039 0.0000 0.0260 0.0071 0.0000 0.0000 0.0000				35 40 45
Sinnesorgane					
	NORMIERTE/SUBT	PRAHTERTE RIP	LTOTHEVEN		50
	%Haeufigkeit	TARREST DEDI			
	0.0000				
Eierstock_n Eierstock_t		•			
Endokrines Gewebe	0.0000				55
Foetal	0.0064				50
Gastrointestinal	0.0000				
Haematopoetisch				•	
Haut-Muskel Hoden	0.0065 0.0154				60
	0.0154				60
Nerven	0.0050				
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.016/				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0429 .
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 5
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                      Gehirn 0.0000
                                           0.0010
                                                        0.0000 undef
            Haematopoetisch 0.0040
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Lunge 0.0021
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0000
                      Penis 0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blungefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	0.0312 0.0307 0.0061 0.0120 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0051 0.0019 0.0000 0.0000 0.0075 0.0093	Verhaeltnisse N/T T/N 6.1018 0.1639 16.3327 0.0612 undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef 0.6213 1.6096	5
Haematopoetisch	0.0147	0.0062 0.0000 0.0000 0.0065	0.2400 4.1669 undef undef undef 0.0000 1.4706 0.6800	. 10
Hoden	0.0403 0.0114 0.0193	0.0412 0.0000 0.0061 0.0153 0.0300	0.3341 2.9932 undef 0.0000 1.8628 0.5368 1.2605 0.7933 0.9138 1.0944	. 15
Pankreas	0.0359 0.0044	0.0000 0.0331 0.0000 0.0021 0.0000	undef undef 0.1496 6.6857 undef 0.0000 2.0473 0.4885 undef 0.0000	20
Uterus_Myometrium		0.0679	1.0100 0.9901	
Uterus_allgemein		0.0000	undef 0.0000	25
Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0128			
Samenblase				
Sinnesorgane				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0000		-	30
Zervix	0.0213			
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0:0111			35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000			40
Lunge Nebenniere Niere	0.0036 0.0000 0.0124			45
Placenta Prostata				43
Prostata Sinnesorgane				
	,			
	MODALTER /			50
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	RAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	50
Brust	,			
Eierstock_n				
Eierstock_t				
Endokrines_Gewebe				55
Foetal Gastrointestinal				
Haematopoetisch				
Haut-Muskel				
Hoden				60
Lunge				
Nerven				
Prostata		•		
Sinnesorgane				
Uterus_n	0.0230			65

```
TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                      Blase 0.0273
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
 5
                      Brust 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                                                       undef undef
                  Duenndarm 0.0000
                  Eierstock 0.0030
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0017
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
10
                     Gehirn 0.0007
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
            Haematopoetisch 0.0027
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                       Haut 0.0037
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                       Herz 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Lunge 0.0021
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                             undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.00.00
                                                       undef undef
                   Prostata 0.0022
                                          0.0021
                                                       1.0236 0.9769
        Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                                                       undef undef
                                          0.0000
         Uterus Myometrium 0.0000
           Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0059
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse Blutkoerperchen 0.0009
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0056
                   Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufiqkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0041
          Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0010
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus n 0.0125
```

Brust Duenndam Eierstoch Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Heden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Pankreas	k 0.0000 0.0000 1 0.0000 1 0.0000 1 0.0000 2 0.0000 2 0.0053 1 0.0000 2 0.0000 2 0.0000 3 0.0000 4 0.0000 5 0.0000 6 0.0000 6 0.0000 6 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0. undef 0. undef 0. 0.0000 un undef un 0.5983 1. undef un undef un	/N .0000 .0000 .0000 .def .def .def .def .def .def .def .def		10 15
Uterus_allgemein		0.0068	1.1223 0. undef un			25
Brust-Hyperplasie	0.0000		muer un	ueI		دي
Prostata-Hyperplasie						
Samenblase						
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0000					
	0.0000					30
BOLVIA	0.0000				5	
					a"	
	FOETUS					
Entwicklung	%Haeufigkeit					35
Gastrointenstinal	0.0000					
	0.0000					
Haematopoetisch						
	0.0000					40
Hepatisch						
Herz-Blutgefaesse	0.0107 0.0072					
Nebenniere						
	0.0000					
Placenta						45
Prostata	0.0499					
Sinnesorgane	0.0000			•		
	•	•				
	NORMIERTE/SUBT	ים שהפקדעמם	DT TORRITONS			50
	%Haeufigkeit	wantekir bil	DETOTHEKEN			-
Brust	0.0000					
Eierstock_n	0.0000					
Eierstock_t						
Endokrines_Gewebe						55
Foetal			•			
Gastrointestinal						
Haematopoetisch Haut-Muskel						
	0.0000					60
Lunge						60
Nerven						
Prostata						
Sinnesorgane						
Uterus n						65
·						65

```
TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0234
                                           0.0026
                                                        9.1527 0.1093
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0026
                                                        0.0000 undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0050
                                                        0.0000 undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                      Gehirn 0.0007
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                                                        undef undef
                       Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                           0.0000
                      Lunge 0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Magen-Speiseroehre 0.0097
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               0.0000
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                      Niere 0.0027
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               0.0000
                   Pankreas 0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
                      Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0017
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0121
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane '0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0052
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0057
                Haut-Muskel 0.0032
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0068
               Sinnesorgane 0.0077
65
                   Uterus_n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
Blase	0.0195	%Haeufigkeit 0.0000	N/T T/N undef 0.0000		
	0.0013	0.0000	undef 0.0000		5
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000		
Eierstock		0.0104	0.5756 1.7372		
Endokrines_Gewebe	0.0085	0.0150	0.5660 1.7667		
Gastrointestinal	0.0019	0.0139	0.1381 7.2434		
Gehirn	0.0037	0.0010	3.5998 0.2778		10
Haematopoetisch	0.0040	0.0000	undef 0.0000		
Haut	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef		
Herz	0.0011	0.0000	undef 0.0000		
Hoden	0.0173	0.0117	1.4759 0.6775		15
Lunge	0.0042	0.0061	0.6774 1.4763		
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett	0.0000	0.0060	0.0000 undef		
Niere	0.0109	0.0000	undef 0.0000		
Pankreas	0.0017	0.0000	undef 0.0000		20
	0.0120	0.0000	undef 0.0000		
Prostata	0.0000	.0.0021	0.0000 undef		
Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef undef		
Uterus_Myometrium			undef 0.0000		
Uterus_allgemein	0.0051		undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie	0.0000		7,770		
Prostata-Hyperplasie	0.0000				
Samenblase	0.0000				
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen	0.0026				30
Zervix					20
	•	**			
	POPERIO				
	FOETUS %Haeufigkeit				
Entwicklung					35
Gastrointenstinal		•			
Gehirn					
Haematopoetisch					
	0.0000	•			
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0036				
Lunge					
Nebenniere					
Niere					
Placenta					45
Prostata				,	
Sinnesorgane					
3		•			
					50
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	RAHIERTE BIBL	IOTHEKEN		50
Brust					
Eierstock n					
Eierstock_t					
Endokrines_Gewebe	0.0000		1.0		<i>e e</i>
Foetal					55
Gastrointestinal		•			
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					
Lunge (60
Nerven					
Prostata (
Sinnesorgane (
Uterus n (
oreing u	J. UU74				65

		NORMAL	TUMOR		ltnisse
	Dlass	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit		T/N
5		0.0156 0.0000	0.0000	undef	0.0000
	Duenndarm		0.0000 0.0000	undef	undef
	Eierstock		0.0000	undef undef	undef 0.0000
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef	undef
	Gastrointestinal		0.0000	undef	undef
10		0.0000	0.0000	undef	undef
	Haematopoetisch		0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
	-	0.0000	0.0000	undef	undef '
15		0.0000	0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
20	Pankreas	0.0000	0.0000	undef	undef
	Penis	0.0000	0.0000	undef	undef
	Prostata	0.0000	0.0000	undef	undef
	Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef	undef
	Uterus Myometrium	0.0000	0.0000	undef	undef
25	Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef	undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000			
	Prostata-Hyperplasie	0.0000			
	Samenblase	0.0000			
	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen				
	Zervix	0.0000	•		
		FOETUS			
35	•	%Haeufigkeit			
33	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
	Haematopoetisch	0.0000			
40	Haut	0.0000			
40	Hepatisch	0.0000			
	Herz-Blutgefaesse	0.0000			
	Lunge	0.0000			
	Nebenniere	0.0000			
45	Niere	0.0000			
43	Placenta	0.0000			
	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
50		NORMIERTE/SUB	TRAHTERTE RIE	T.TOTHER	CENI
		%Haeufigkeit	IIGHIADIKID DAD.		CEN
	Brust	_			
	Eierstock n				
	Eierstock t				
55	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch		•		
	Haut-Muskel				
60	Hoden				
	Lunge				
	Nerven				
	Prostata				
	Sinnesorgane				
65	Uterus n	0.0042			

Brust Duenndarm Eierstock Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere Pankreas Penis Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0156 0.0013 0.0000 0.0000 0.0000 0.0019 0.0000	0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef undef undef 0.0000 undef 0.4142 2.4145 undef		10 15 20
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				30
Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				35 40 45
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	JIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Eierstock n					
Eierstock_t	0.0000				
Endokrines_Gewebe Foetal					55
Gastrointestinal					
Haematopoetisch	0.0000				
Haut-Muskel					
Hoden Lunge					60
Nerven					
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0042				65

```
TUMOR
                              NORMAL
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                        Blase 0.0195
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Brust 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                    Duenndarm 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                   Eierstock 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
           Endokrines Gewebe 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef
                                                                undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                      Gehirn 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
             Haematopoetisch 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                        Haut 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                        Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
              Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                       Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                    Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
         Uterus_Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                               undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 2:5
           Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
                Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
 35
                             %Haeufigkeit
                 Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                        Haut 0.0000
 40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                       Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                       Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
-1		%Haeufigkeit			
	0.0156	0.0000	undef 0.0000		5
	0.0038	0.0038	1.0208 0.9796		
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000		
Eierstock Endokrines Gewebe		0.0052	1.7269 0.5791		
Gastrointestinal		0.0025	2.7170 0.3681		
	0.0089	0.0000	undef 0.0000		10
Haematopoetisch		0.0144 0.0000	0.6171 1.6205		
-	0.0040	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0065	undef 0.0000 1.4706 0.6800		
	0.0095	0.0000	undef 0.0000		
	0.0115	0.0000	undef 0.0000		15
	0.0135	0.0123	1.1007 0.9085		
Magen-Speiseroehre		0.0077	1.2605 0.7933		
Muskel-Skelett		0.0120	0.2856 3.5020		
	0.0054	0.0068	0.7930 1.2610		
Pankreas		0.0000	undef undef		20
	0.0060	0.0000	undef 0.0000		
Prostata		0.0149	0.1462 6.8384		
Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus Myometrium		0.0136	0.5611 1.7821		
Uterus allgemein		0.1908	0.1334 7.4943	•	25
Brust-Hyperplasie		0.1500	0.1524 1.4242		
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane		•			
Weisse_Blutkoerperchen					30
	0.0000				
	DODENIA.				
	FOETUS				
Entri okluna	%Haeufigkeit				35
Entwicklung Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch					
-	0.0000				40
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse		•		•	
_	0.0108				
Nebenniere					
	0.0062				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
X°	MARKETTAND / CITY	**************************************			50
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		
5	%Haeufigkeit				
	0.0000				
Eierstock_n Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0000				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus n					65

```
NORMAL
                                           THMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                       Blase 0.0273
                                           0.0051
                                                         5.3391 0.1873
 5
                       Brust 0.0026
                                           0.0075
                                                         0.3403 2.9389
                   Duenndarm 0.0061
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
                                           0.0000
                   Eierstock 0.0030
                                           0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0068
                                           0.0125
                                                         0.5434 1.8403
           Gastrointestinal 0.0019
                                           0.0046
                                                         0.4142 2.4145
10
                      Gehirn 0.0081
                                           0.0031
                                                         2.6399 0.3788
             Haematopoetisch 0.0040
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Haut 0.0257
                                           0.0000
                   Hepatisch 0.0048
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Herz 0.0064
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0042
                                           0.0102
                                                         0.4064 2.4605
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                                                         undef 0.0000
             Muskel-Skelett 0.0069
                                           0.0000
                       Niere 0.0136
                                           0.0205
                                                         0.6609 1.5132
20
                    Pankreas 0.0033
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Penis 0.0090
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Prostata 0.0109
                                           0.0021
                                                         5.1181 0.1954
         Uterus Endometrium 0.0068
                                           0.0528
                                                         0.1280 7.8106
          Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0128
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0235
     Weisse Blutkoerperchen 0.0009
30
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0056
                     Gehirn 0.0125
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0107
                      Lunge 0.0036
                 Nebenniere 0.0507
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0051
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0012
          Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0164
                     Nerven 0.0070
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus n 0.0000
65
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	,	
*	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N		
	e 0.0195	0.0000	undef 0.0000		
	t 0.0000	0.0000	undef undef		-3
Duenndari		0.0000	undef undef		
Eierstoc		0.0000	undef undef		
Endokrines_Gewebe Gastrointestina		0.0000	undef 0.0000		
	1 0.0000	0.0000	undef undef		10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch		0.0000	undef undef undef undef		
	2 0.0000	0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		15
	0.0000	0.0020	0.0000 undef		
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef undef		
Niere	0.0000	0.0000	undef undef		
Pankreas		0.0000	undef undef		20
	0.0000	0.0000	undef undef		
Prostata		0.0000	undef undef		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef		
Uterus Myometrium	0.0000		undef undef		
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie	0.0000	0.0000	undef undef		25
Prostata-Hyperplasie	0.0000	4			
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen					30
	0.0000				30
	2020210				
	FOETUS				
Entwicklung	%Haeufigkeit				35
Gastrointenstinal	0.0000				
	0.0000				
Haematopoetisch					
-	0.0000				
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
	0.0000				
Nebenniere			•		
	0.0000				45
Placenta.					43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	JIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit	. *			
	0.0000				
Eierstock_n					
Eierstock_t					
Endokrines_Gewebe Foetal			•		55
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0000				(,,)
Nerven					
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane					
Uterus n	0.0000				65
***************************************	•••••				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                       Blase 0.0156
                                                         undef 0.0000
                                           0.0000
                       Brust 0.0013
                                           0.0019
                                                         0.6805 1.4694
                                                         undef 0.0000
                   Duenndarm 0.0031
                                           0.0000
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0026
                                                         0.0000 undef
           Endokrines Gewebe 0.0034
                                           0.0050
                                                         0.6792 1.4722
            Gastrointestinal 0.0057
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 10
                      Gehirn 0.0007
                                           0.0031
                                                         0.2400 4.1669
             Haematopoetisch 0.0040
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                                           0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                                         undef undef
                        Herz 0.0000
                                                         undef undef.
                                           0.0000
 15
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0021
                                           0.0041
                                                        0.5080 1.9684
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
              Muskel-Skelett 0.0086
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Niere 0.0027
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
 20
                    Pankreas 0.0033
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                    Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Uterus_Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 25
           Uterus_allgemein 0.0051
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                      2ervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0056
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0072
                 Nebenniere 0.0254
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0136
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0035
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haui-Muskel 0.0227
60
                      Hoden 0.0077
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0050
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0077
                  Uterus_n 0.0000
```

∞ • •	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit			
	0.0234	0.0026	9.1527 0.1093		5
Duenndarm		0.0000 0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000	undef 0.0000 undef undef	*	
Endokrines Gewebe		0.0000	under under undef undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef undef	•	
Gehirn		0.0010	7.9196 0.1263		10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef		
Herz	0.0011	0.0000	undef 0.0000		
Hoden	0.0000	0.0000	undef undef		15
Lunge	0.0000	0.0000	undef undef		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett	0.0017	0.0000	undef 0.0000		
Niere	0.0000	0.0000	undef undef		
Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef		20
Penis	0.0000		undef undef		
Prostata			0.0000 undef		
Uterus_Endometrium			undef undef		
Uterus Myometrium	0.0000		undef undef		
Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen					
Zervix					30
Zelvix	0.0000				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung					
Gastrointenstinal		•	•		
Gehirn		•			
Haematopoetisch					
	0.0000				40
Hepatisch Herz-Blutgefaesse					
	0.0000				
Nebenniere					
Niere					
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
-					
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	IOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Brust					
Eierstock_n					
Eierstock_t	0.0000				
Endokrines_Gewebe					55
Foetal	0.0006				
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel Hoden					
					60
Lunge Nervon					
Nerven (Prostata (
Sinnesorgane (
Uterus n					
aceras_u (·				65

		NORMAL	TUMOR	Verhae	ltnisse
5		0.0156	%Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000	N/T undef undef undef	T/N 0.0000 undef undef
10	Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef	0.0000 undef undef undef
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef	undef undef undef
15	Herz	0.0011	0.0000	undef undef	0.0000 undef
		0.0000	0.0000	undef undef	undef undef
20		0.0000	0.0000 0.0000	undef undef	undef undef
	Pankreas Penis Prostata	0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef	undef undef undef
	Uterus_Endometrium Uterus Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef	undef undef
25	Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000	0.0000	undef	undef
	Samenblase	0.0000			
30	Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix				
25		FOETUS			
35	Entwicklung	%Haeufigkeit 0.0000			
	Gastrointenstinal Gehirn				
	Haematopoetisch				
40	Haut Hepatisch	0.0000			
	Herz-Blutgefaesse				
		0.0000			
45	Nebenniere	0.0000			
43	Placenta				
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
50					
		NORMIERTE/SUB	rahierte bibi	LIOTHEK	EN
	Brust	%Haeufigkeit 0.0000			
	Eierstock n				
55	Eierstock_t				
55	Endokrines_Gewebe				
	Foetal Gastrointestinal				
	Haematopoetisch				
.	Haut-Muskel				
60		0.0000			
		0.0000			
	Nerven				
	Prostata Sinnesorgane				
55	Uterus n				
		-			

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0000 0.0017 0.0019 0.0030 0.0013 0.0000 0.0000 0.0032 0.0000 0.0052 0.0193 0.0069 0.0027 0.0017 0.0030 0.0030 0.0000 0.0068 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0019 0.0000 0.0026 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0005 0.0000 0.0005 0.0000 0.0005 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N undef 0.0000 1.3611 0.7347 undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000 0.2071 4.8289 undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 1.1422 0.8755 undef 0.0000 1.1422 0.8755 undef 0.0000 0.2991 3.3428 undef 0.0000 0.0000 undef undef undef undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000 0.0000 undef undef undef		10 15 20
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase	0.0000				
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0017				30
	0.0000				
	POPERIO				
	FOETUS %Haeufigkeit				
Entwicklung	0.0000				35
Gastrointenstinal					
Gehirn Haematopoetisch					
	0.0009				. •
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse		- ,			
Nebenniere	0.0036				
Niere					
Placenta					45
Prostata Sinnesorgane					
o miesorgane	0.0000				
	MODATES (53
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	RAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
Brust					
Eierstock_n					
Eierstock t Endokrines Gewebe					<i>E E</i>
Foetal			•		55
Gastrointestinal	0.0244				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel (Hoden (
Lunge (•	60
Nerven (0.0010				
Prostata (
Sinnesorgane (Uterus n (
000103_11	V. VU72				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0195
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
           Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                      Gehirn 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
             Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
 111
                    Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                    Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
 25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000.
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                   Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		•
		%Haeufigkeit			
	0.0390	0.0000	undef 0.0000		5
Duenndarm	0.0000	0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000 0.0000	undef undef		
Endokrines Gewebe		0.0000	undef undef undef 0.0000		
Gastrointestinal		0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef		10
Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef		
Haut	0.0037	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0032	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef		15
Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Pankreas		0.0000	undef undef undef 0.0000		20
	0.0000	0.0000	undef undef		
Prostata		0.0000	undef undef		
Uterus Endometrium		0.0000	undef undef		
Uterus_Myometrium		0.0000	undef undef		
Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen					
Zervix					30
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung					35
Gastrointenstinal	0.0000				
Gehirn					
Haematopoetisch	0.0000				
Haut	0.0000				40
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
_	0.0000				
Nebenniere	0.0000				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
	0.0000				
	NODMIEDEE /CIDE	DAUTEDME DID	Tomana		50
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	KAHIERTE BIBI	JOTHEKEN		50
Brust	-				
Eierstock n	•				
Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal	0.0000				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					
Nerven					
Prostata Sinnesorgane					
Uterus n					
oceras_u	0.000				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                       Blase 0.0156
  5
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                                undef
           Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 10
                      Gehirn 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
             Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                    Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus_n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit			
Blase	0.0273	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef		5
Duenndarm		0.0000			
Eierstock			undef undef		
		0.0000	undef undef		
Endokrines_Gewebe		0.0000	undef undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef undef		10
	0.0000	0.0010	0:0000 undef		10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef		
Herz	0.0000	0.0000	undef undef		
Hoden	0.0000	0.0000	undef undef	•	15
Lunge	0.0010	0.0000	undef 0.0000		
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
•	0.0000	0.0000	undef undef		
Pankreas		0.0000	undef undef		20
	0.0000	0.0000			20
Prostata			undef undef		
		0.0000	undef undef		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef		
Uterus_Myometrium			undef undef		
Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie	0.0000				
Samenblase	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0009				30
	0.0000				30
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				2-
Entwicklung	•				35
Gastrointenstinal					
	0.0000				
Haematopoetisch					
=	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
	0.0000	:			
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta		•			73
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000				
					50
	NORMIERTE/SUB	IRAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Brust	0.0000				
Eierstock n	0.0000	,			
Eierstock t	0.0000				
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0000				(30)
_					
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n	υ.0000				65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                                                          undef 0.0000
                        Blase 0.0273
                                            0.0000
  5
                        Brust 0.0013
                                            0.0019
                                                          0.6805 1.4694
                    Duenndarm 0.0031
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                    Eierstock 0.0030
                                            0.0052
                                                         0.5756 1.7372
           Endokrines Gewebe 0.0017
                                            0.0025
                                                          0.6792 1.4722
            Gastrointestinal 0.0019
                                            0.0046
                                                         0.4142 2.4145
 10
                       Gehirn 0.0007
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
             Haematopoetisch 0.0013
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                         Haut 0.0037
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0048
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Herz 0.0042
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
 15
                        Hoden 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0010
                                            0.0020
                                                         0.5080 1.9684
          Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                         undef undef
                                            0.0000
              Muskel-Skelett 0.0034
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Niere 0.0027
                                            0.0000
 20
                    Pankreas 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                       Penis 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                    Prostata 0.0022
                                           0.0021
                                                         1.0236 0.9769
          Uterus Endometrium 0.0068
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
           Uterus Myometrium 0.0000
                                                         0.0000 undef
                                           0.0068
 25
            Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
           Brust-Hyperplasie 0.0064
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
                Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0017
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                 Entwicklung 0.0278
          Gastrointenstinal 0.0000
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                        Haut 0.0000
40
                   Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                       Lunge 0.0072
                  Nebenniere 0.0000
                       Niere 0.0000
45
                    Placenta 0.0061
                    Prostata 0.0249
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                      Foetal 0.0017
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0060
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus_n 0.0000
65
```

	NORMAL %Haeufigkeit e 0.0156 c 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000	N/T undef	ltnisse T/N 0.0000		5
Duenndarm		0.0000	undef			
Eierstock		0.0000	undef undef	0.0000		
Endokrines Gewebe		0.0000	undef			
Gastrointestinal		0.0000		undef		
Gehirn	0.0000	0.0000	undef			10
Haematopoetisch		0.0000	undef	undef		
	0.0000	0.0000	undef			
Hepatisch		0.0000	undef			
	0.0011	0.0000		0.0000		15
	0.0000	0.0000	undef undef			
Magen-Speiseroehre		0.0000	under			
Muskel-Skelett		0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			
Pankreas		0.0000	undef			20
Penis	0.0000	0.0000	undef			
Prostata		0.0000	undef	undef		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef	undef		
Uterus_Myometrium		0.0000	undef			
Uterus_allgemein		0.0000	undef	undef		25
Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie						
Samenblase						
Sinnesorgane						
Weisse_Blutkoerperchen	0.0000					30
	0.0000					50
	FOETUS					
	%Haeufigkeit					35
Entwicklung		•				33
Gastrointenstinal						
	0.0000					
Haematopoetisch	0.0000					
Hepatisch						40
Herz-Blutgefaesse						
	0.0000					
Nebenniere						
Niere	0.0000					
. Placenta						45
Prostata						
Sinnesorgane	0.0000					
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIE	BLIOTHEKI	ΞN		50
	%Haeufigkeit					
	0.0000					
Eierstock_n						
Eierstock_t				•		
Endokrines_Gewebe						55
Foetal Gastrointestinal						
Haematopoetisch						
Haut-Muskel	0.0000					
	0.0000					60
	0.0000			•		(11)
Nerven	0.0010					
Prostata	0.0000					
Sinnesorga n e						
Uterus_n	0.0042					65

```
TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                       Blase 0.0156
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
  5
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                                undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                                undef
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef
                                                                undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
 10
                      Gehirn 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                        Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
 20
                    Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                    Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                         . 0.0000
                                                        undef
                                                               undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                     Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe	0.0156 0.0026 0.0000 0.0060 0.0034	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0078 0.0025	undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef 0.7675 1.3029 1.3585 0.7361		5
Haematopoetisch Haut	0.0022 0.0027 0.0000	0.0000 0.0021 0.0000 0.0000	undef 0.0000 1.0799 0.9260 undef 0.0000 undef undef		10
Hoden	0.0053 0.0000 0.0031 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef undef		15
Niere Pankreas	0.0000 0.0000 0.0000 0.0022	0.0000 0.0000 0.0166 0.0000 0.0000	undef undef undef undef 0.0000 undef undef undef undef 0.0000		20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0032	0.0000	undef 0.0000 undef undef undef undef		25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Elutkoorperchen Zervix	0.0000			a.	30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0000				35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				40
Nebenniere	0.0000 0.0061 0.0000				45
	NORMIERTE/SUB %Haeufigkeit 0.0136	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
Eierstock_n Eierstock_t Encokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Eaematopoetisch	0.0000 0.0000 0.0041 0.0000				55
Haut-Muskel Hoden Lunge Nerven Prostata	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0068				60
Sinnesorgane Uterus_n					65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0312
                                                        undef 0.0000
                                          0.0000
                       Brust 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                                                        undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
 10
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0010
                                                        0.0000 undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Haut 0.0037
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef undef
                        Herz 0.0000
                                          0.0000
                       Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                       Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
        Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
25
                                          0.0000
                                                        undef undef
           Uterus allgemein 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
30
    Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0195 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0037 0.0000 0.0011 0.0000 0.0001 0.0000 0.0000 0.0000 0.0027 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N undef 0.0000 undef		10 15
Uterus_Myometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000			•	
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen Zervix					30
Zervix	0.0000				
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0028 0.0000				35
Haematopoetisch Haut	0.0039			•	
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
	0.0000				
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta Prostata					
Sinnesorgane					
Eierstock_n		TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
Eierstock_t					6.5
Endokrines_Gewebe					55
Foetal Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000		,		
Uterus_n	0.0000				65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
                      Blase 0.0195
                                                        undef undef
                                          0.0000
                      Brust 0.0000
                                                        undef undef
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
                                                        0.0000 undef
                                          0.0093
 10
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0010
                                                        0.0000 undef
                                                        undef undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Haut 0.0000
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0000
                                                        undef undef
undef undef
                       Herz 0.0000
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        0.0000 undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0020
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
20
                                          0.0055
                                                        0.0000 undef
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.0076
25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0064
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkperperchen 0.0000
                     Zervix 0.0106
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirm 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nepenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Fierstock_t 0.0000
55
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0057
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0000
```

•	WORKER T		**. 3		
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit			
Blase	0.0234	0.0000	undef 0.0000		5
Brust	0.0000	0.0000	undef undef		
Duenndarm	0.0000	0.0000	undef undef		
Eierstock	0.0000	0.0000	undef undef		
Endokrines Gewebe		0.0000	undef undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		10
Haematopoetisch		0.0000			
-			undef 0.0000	•	
	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef	•	1.5
Hoden	0.0000	0.0000	undef undef		15
3	0.0000	0.0000	undef undef		
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0077	0.0000 undef		
Muskel-Skelett	00000	0.0000	undef undef		
Niere	0.0000	0.0000	undef undef		
Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef		20
	0.0000	0.0000	undef undef		
Prostata		0.0000	undef undef		
Uterus Endometrium		0.0000	under under undef undef		
Uterus_Myometrium		0.0000	undef undef		0.5
Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0000				30
Zervix	0.0000		•		
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	-				55
Gastrointenstinal					
	0.0000				
Haematopoetisch					
_	0.0000				
					40
Hepatisch					
Herz-Blutgefaesse		*			
3	0.0000				
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta	0.0000				45
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit		* •		
Brust	0.0000				
Eierstock n			•	•	
Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal	,				
		· ·			
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					,.
	0.0000				60
	0.0000				
Nerven					
Prostata	•				
Sinnesorgane	0.0000				
Uterus n					65
-					

```
TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0156
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Brust 0.0026
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               0.0000
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Eierstock 0.0030
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0051
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
           Gastrointestinal 0.0038
                                          0.0093
                                                        0.41422.4145
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef 0.0000
                       Haut 0.0037
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0011
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Lunge 0.0010
                                          0.0020
                                                        0.5080 1.9684
                                                        undef undef
undef 0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
             Muskel-Skelett 0.0017
                                          0.0000
                      Niere 0.0054
                                          0.0068
                                                        0.7930 1.2610
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0043
                                                        0.5118 1.9538
                   Prostata 0.0022
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0030
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0009
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0136
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0012
          Gastrointestinal 0.0122
            Haematopoetisch 0.0228.
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0040
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0083
```

	0.0156 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0025	Verhaeltnisse N/T T/N undef 0.0000 undef undef undef undef undef undef	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0007	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef	10
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000 0.0000 0.0010 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0041 0.0000	undef undef undef undef undef undef 0.2540 3.9367 undef undef	15
Pankreas Penis Prostata	0.0027 0.0000 0.0000 0.0065	0.0000 0.0000 0.0055 0.0267 0.0000	undef undef undef 0.0000 0.0000 undef 0.0000 undef undef 0.0000	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0068 0.0000	undef undef 0.0000 undef undef undef	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0000			30
Entwicklung Gastrointenstinal				35
Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0039 0.0000 0.0000		•	40
Lunge Nebenniere	0.0036 0.0000 0.0000 0.0000			45
Sinnesorgane		TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	50
Brust Eierstock_n Eierstock_t Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000		,	55
Lunge Nerven	0.0000 0.0077 0.0000 0.0000			60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65

```
TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                                        9.1527 0.1093
                      Blase 0.0234
                                          0.0026
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Brust 0.0000
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                                        undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                          0.0000
                                                               undef
                                          0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
                                                        undef undef
 10
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                        Haut 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                          0.0000
                       Herz 0.0000
                                                        undef
                                                               undef
 15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          .0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0000
                      Penis 0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                   Prostata 0.0000
                                                        undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                              undef
                                          0.0000
                                                        undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                                              undef
25
                                          0.0000
                                                        undef undef
           Uterus_allgemein 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch .0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	N/T T/N undef 0.0000 undef		10
Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0020 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 undef undef undef undef undef undef undef		
Pankreas Penis Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef	*	20
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000	undef undef		25
Weisse_Blutkoerperchen					30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch	%Haeufigkeit 0.0000 0.0028 0.0000				35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000				40
Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000				45
Brust Eierstock_n Eierstock_t		TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				55
	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				60
Uterus_n					65

```
NORMAL.
                                             TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                               %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
                                                          undef 0.0000
                        Blase 0.0156
                                             0.0000
                        Brust 0.0051
                                            0.0038
                                                          1.3611 0.7347
                    Duenndarm 0.0031
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                                                          undef 0.0000
undef 0.0000
undef 0.0000
                    Eierstock 0.0030
                                            0.0000
           Endokrines Gewebe 0.0051
                                            0.0000
            Gastrointestinal 0.0038
                                            0.0000
  10
                       Gehirn 0.0022
                                            0.0021
                                                          1.0799 0.9260
             Haematopoetisch 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                         Haut 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                    Hepatisch 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                         Herz 0.0021
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
  15
                        Hoden 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                        Lunge 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
          Magen-Speiseroehre 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
              Muskel-Skelett 0.0000
                                            0.0060
                                                          0.0000 undef
                       Niere 0.0027
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
 20
                    Pankreas 0.0050
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                        Penis 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
                    Prostata 0.0000
                                            0.0021
                                                          0.0000 undef
          Uterus Endometrium 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
           Uterus Myometrium 0.0000
                                            0.0000
                                                          undef undef
 25
            Uterus_allgemein 0.0051
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
           Brust-Hyperplasie 0.0032
        Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
                Sinnesorgane 0.0000
 30
     Weisse Blutkoerperchen 0.0009
                      Zervix 0.0000
                              FOETUS
 35
                              %Haeufigkeit
                 Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
 40
                        Haut 0.0000
                   Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                       Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                    Placenta 0.0000
                    Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.1595
                Eierstock t 0.0203
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0070
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

				· ·	
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
m 3		%Haeufigkeit			
	0.0156	0.0000	undef 0.0000		5
	0.0000	0.0000	undef undef		
Duenndarm		0.0165	0.3707 2.6973		
Eierstock Endokrines Gewebe		0.0052	0.5756 1.7372		
Gastrointestinal	0.0034	0.0075	0.4528 2.2083		
	0.0067	0.0046 0.0051	0.0000 undef 1.2959 0.7716		10
Haematopoetisch		0.0000			
	0.0000	0.0000	undef undef undef undef		
Hepatisch		0.0000	under under undef undef		
	0.0074	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0117	0.0000 undef		15
	0.0031	0.0061	0.5080 1.9684		
Magen-Speiseroehre		0.0077	1.2605 0.7933		
Muskel-Skelett		0.0120	0.2856 3.5020		
	0.0081	0.0068	1.1896 0.8406		
Pankreas	0.0066	0.0000	undef 0.0000		20
Penis	0.0060	0.0000	undef 0.0000		
Prostata	0.0000	0.0000	undef undef		
Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef undef		
Uterus_Myometrium	0.0000	0.0068	0.0000 undef		
Uterus_allgemein		0.0000	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie				•	
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	_				33
Gastrointenstinal	0.0056				
Gehirn	0.0000				
Haematopoetisch	0:0079				
Haut	0.0000	•			40
Hepatisch		•			40
Herz-Blutgefaesse					
	0.0000				
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta					-13
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LTOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
	0.0000				
Eierstock n					
Eierstock t	0.0152				
Endokrines Gewebe	0.0000				55
Foetal	0.0064				
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					
	0.0010 '				
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0042.	1.51			65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                      Blase 0.0156
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
 5
                      Brust 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Duenndarm 0.0061
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                  Eierstock 0.0030
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                                                       undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                          0.0000
           Gastrointestinal 0.0019
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
 10
                     Gehirn 0.0022
                                          0.0010
                                                        2.1599 0.4630
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                       Haut 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                       Herz 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
             Muskel-Skelett 0.0017
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                      Niere 0.0027
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0043
                                                       0.0000 undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Uterus_Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
          Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0063
           Haematopoetisch 0.0000
                      Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0,0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0068
               Eierstock_n 0.0000
               Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0000
                  Prostata 0.0068
              Sinnesorgane 0.0000
                  Uterus n 0.0000
```

	0.0351 0.0026 0.0031 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0051 0.0075 0.0000 0.0052	6.8645 0.1457 0.3403 2.9389 undef 0.0000 0.0000 undef	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0019 0.0015 0.0027 0.0073	0.0000 0.0046 0.0041 0.0000 0.0000	undef 0.0000 0.4142 2.4145 0.3600 2.7779 undef 0.0000 undef 0.0000	10
Herz Hoden	0.0000 0.0058 0.0042 0.0000	0.0000 0.0000 0.0117 0.0041 0.0000 0.0120	undef 0.0000 undef undef 0.4920 2.0326 1.0161 0.9842 undef undef	ίš
Niere Pankreas	0.0027 0.0017 0.0030 0.0022	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000	20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0076 0.0000 0.0000 0.0089	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef	25
Sinnesorgane Weisse_Elutkberperchen Zervix	0.0118 0.0009			30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0000			35
Eaematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000			40
Nebenniere	0.0000 0.0061 0.0000			45
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	RAHIERTE BIBL	JOTHEKEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0000 0.0012 0.0122			55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge Nerven	0.0097 0.0000 0.0000 0.0050			60
Prostata (Sinnesorgane (Uterus_n (0.0000			65

		MADMAT	MITMOR	**1	
		NORMAL	TUMOR		ltnisse
		%Haeufigkeit			T/N
5		0.0156	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Duenndarm		0.0000	undef	undef
	Eierstock		0.0000	undef	undef
	Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0000	undef	undef
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	undef
10	Gehirn	0.0000	0.0000	undef	undef
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef	undef
	Haut		0.0000	undef	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
	Herz		0.0000	undef	undef '
15		0.0000	0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef.
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000		
20	Pankreas		0.0000	undef	undef
				undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Prostata	0.0000	0.0000	undef	undef
	Uterus_Endometrium		0.0000	undef	undef
26	Uterus_Myometrium		0.0000	undef	undef
25	Uterus_allgemein		0.0000	undef	undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000			
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000			*
	Zervix	0.0000			
		FOETUS			
35	•	%Haeufigkeit			
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal	0.0000			
		0.0000			
	Haematopoetisch				
40	Haut				
	Hepatisch				
	Herz-Blutgefaesse				
		0.0000			
	Nebenniere				
45	Niere	0.0000			
	Placenta	0.0000	V.		
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000	•		
50					
		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHER	ŒN
		%Haeufigkeit			
		0.0000			
	Eierstock_n				
	Eierstock_t				
55	Endokrines_Gewebe	0.0000			
	Foetal	0.0000			
	Gastrointestinal	0.0000			
	Haematopoetisch	0.0000			
	Haut-Muskel	0.0000			
60	Hoden	0.0000			
		0.0000			
	Nerven				
	Prostata				
	Sinnesorgane				
65	Uterus n				
	000243_11				

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkei 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse t N/T T/N undef 0.0000 undef		5
. Hoden	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef		15
Niere Pankreas	0.0000 0.0000 0.0030 0.0000	0.0060 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef undef undef undef		20
Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef	tv.	
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie		0.0000	undef undef		25
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung			•		35
Gastrointenstinal					
	0.0000				
Haematopoetisch					
	0.0000				40
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
Lunge	0.0000				
Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta	· ·				43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000 .	•			
			•		
•	NORMIERTE/SUBT	TRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Brust	0.0000				
Eierstock_n					
Eierstock_t					
Endokrines_Gewebe	0.0000				55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
_	0.0000				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane Uterus n					a =
ocerus_n	0.0000				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
  5
                       Blase 0.0234
                                           0.0026
                                                         9.1527 0.1093
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
           Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
 10
                      Gehirn 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
             Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                      Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                    Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
 30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Faematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000.
               Eierstock n 0.0000
               Fierstock_t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock	0.0390 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	N/T undef undef undef undef	undef undef undef		5
Haematopoetisch	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef	undef		10
Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef	undef undef undef undef		15
Pankreas	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef	undef undef undef		20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef	undef undef undef undef		25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0235 0.0000					30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0000					35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000					40
Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000	÷				45
	NORMIERTE/SUB %Haeufigkeit	TRAHIERTE BIB	LIOTHEK	EN		50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0245 0.0000				٠.	55
Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0057 0.0000 0.0000 0.0000					60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000 0.0000					65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0195
                                           0.0000
                                                         undef
                                                              0.0000
  5
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 ιο
                      Gehirn 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef, undef
                       Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                      Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
 20
                   Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                              undef
                                                        undef
                   Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	0.0858 0.0102 0.0092 0.0060 0.0068 0.0038 0.0022	TUMOR %Haeufigkeit 0.0077 0.0075 0.0000 0.0260 0.0125 0.0278 0.0144 0.0379	Verhaeltnisse N/T T/N 11.1866 0.0894 1.3611 0.7347 undef 0.0000 0.2303 4.3431 0.5434 1.8403 0.1381 7.2434 0.1543 6.4818 0.0353 28.3379	5
Haut Hepatisch Herz Hoden	0.0734 0.0000 0.0159 0.0000 0.0073		0.4432 2.3084 0.0000 undef 1.1565 0.8647 0.0000 undef 0.4445 2.2496 0.0000 undef	15
Muskel-Skelett Niere Pankreas Penis Prostata	0.0069 0.0163 0.0066 0.0210 0.0044	0.0180 0.0000 0.0055 0.0267 0.0021	0.3807 2.6265 undef 0.0000 1.1966 0.8357 0.7862 1.2719 2.0473 0.4885	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0076 0.0255 0.0128 0.0119	0.0000 0.0068 0.0000	undef 0.0000 1.1223 0.8911 undef 0.0000	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0235 0.0000			30
•				
	FOETUS			
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0028			35
Haematopoetisch	0.0000			40
Herz-Blutgefaesse				
Nebenniere			. *	
•	0.0000			45
Placenta Prostata				
Sinnesorgane				
	NORMIERTE/SUE %Haeufigkeit	STRAHIERTE BIE	LIOTHEKEN	50
Rrust	0.0000			
Eierstock n				
Eierstock_t	0.0051			
Endokrines_Gewebe				55
Foetal Gastrointestinal				
Haematopoetisch		•		
Haut-Muskel				
	0.0154			60
	0.0000			
Nerven Prostata				
Sinnesorgane				
Uterus n				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verbaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Blase 0.0234
                                           0.0000
                       Brust 0.0000
                                                        undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                                        undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                               undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0,0000
                                                        undef
                                                               undef
                                                        undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                               undef
10
                     Gehirn 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                       Herz 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
15
                                           0.0000
                       Hoden 0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                      Lunge 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                              undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                      Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
20
                                           0.0000
                   Pankreas 0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                      Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
           Uterus_allgemein 0.0000
25
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FORTUS.
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus_n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit	N/T T/N		
Blase	0.0234	0.0000	undef 0.0000		
Brust	0.0000	0.0000	undef undef		5
Duenndarm	0.0000	0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000	undef undef		
Endokrines Gewebe		0.0000	undef undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	· · · · · 		10
Haematopoetisch		0.0000			
-	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0000		undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		LS
	0.0000	0.0000	undef undef		13
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Musles Challet			undef undef		
Muskel-Skelett			undef undef		
			undef undef		
Pankreas			undef undef		20
•			undef undef		
Prostata			undef undef		
Uterus_Endometrium			undef undef		
Uterus_Myometrium		0.0000	undef undef	•	
_Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				30
			•		
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	0.0000				30
Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch				•	
	0.0000				40
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse					
Lunge					
Nebenniere					
Niere (
Placenta (0.0000				45
Prostata (
Sinnesorgane (0.0000				
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBL	IOTHEKEN		50
	&Haeufigkeit				
Brust (•			
Eierstock_n (
Eierstock_t (0.0000				
Endokrines_Gewebe (0.0000				55
Foetal 0					
Gastrointestinal 0					
Haematopoetisch 0					
Haut-Muskel 0					
Hoden 0					60
Lunge 0					60
Nerven 0					
Prostata 0					
Sinnesorgane 0					
Uterus n 0	0000				
ocetap_u o	. 0000		•		65

```
TUMOR
                            NORMAL
                                                       Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                       7.6272 0.1311
                      Blase 0.0585
                                          0.0077
                                                                     0.0980
                                          0.0019
                                                       10.2079
                     Brust 0.0192
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                 Duenndarm 0.0123
                 Eierstock 0.0090
                                          0.0052
                                                       1.7269 0.5791
                                          0.0075
                                                       0.0000 undef
         Endokrines Gewebe 0.0000
                                                       undef 0.0000
          Gastrointestinal 0.0307
                                          0.0000
10
                                                       1.9199 0.5209
                   . Gehirn 0.0118
                                          0.0062
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.0013
                      Haut 0.0184
                                          0.0000
                                                       2.9412 0.3400
                                          0.0065
                  Hepatisch 0.0190
                      Herz 0.0244
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
15
                      Hoden 0.0058
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                                          0.0041
                                                       0.2540 3.9367
                      Lunge 0.0010
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0077
                                                       0.0000 undef
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
            Muskel-Skelett 0.0086
                     Niere 0.0054
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
20
                                                       undef 0.0000
                   Pankreas 0.0033
                                          0.0000
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                      Penis 0.0509
                   Prostata 0.0153
                                          0.0085
                                                       1.7913 0.5582
                                                       undef 0.0000
        Uterus Endometrium 0.0135
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0152
                                          0.0000
25
          Uterus allgemein 0.0102
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0320
      Prostata-Hyperplasie 0.0238
                Samenblase 0.0089
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                    Zervix 0.0000
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0167
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                      Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0071
                     Lunge 0.0036
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0061
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0251
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0204
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock_t 0.0101
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0082
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0162
                      Hoden 0.0000
60
                      Lunge 0.0082
                    Nerven 0.0040
                   Prostata 0.0068
              Sinnesorgane 0.0155
                   Uterus n 0.0000
65
```

	NORMAL	TUMOR	Verhae	eltnisse		
		%Haeufigkeit	N/T	T/N		
	0.0156	0.0000	undef	0.0000		5
Brust	0.0013	0.0000	undef	0.0000		
Duenndarm		0.0000	undef	undef .		
Eierstock		0.0000	undef			,
Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0000	undef	undef		
Gastrointestinal	0.0000	0.0000	undef	undef		
	0.0007	0.0000	undef	0.0000		10
Haematopoetisch		0.0000	undef	undef		
	0.0000	0.0000	undef	undef		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef	undef		
	0.0000	0.0000	undef	undef '		
	0.0000	0.0000	undef			15
	0.0000	0.0000	undef	undef		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef	undef		
	0.0000	0.0000	undef	undef		
Pankreas		0.0000	undef	undef		20
		0.0000	undef	0.0000		
Prostata		0.0000	undef			
Uterus_Endometrium		0.0000	undef	undef		
Uterus Myometrium		0.0000	undef			
Uterus_allgemein		0.0000	undef	undef		25
Brust-Hyperplasie						
Prostata-Hyperplasie						
Samenblase						
Sinnesorgane						
Weisse_Blutkoerperchen						30
Zervix	0.0000					
	FOETUS					
	%Haeufigkeit					
Entwicklung						35
Gastrointenstinal						
Gehirn						
Haematopoetisch						
-	0.0000					40
Hepatisch	0.0000					40
Herz-Blutgefaesse	0.0000					
Lunge						
Nebenniere	0.0000		,			
Niere	0.0000				•	
Placenta	0.0000	•				45
Prostata	0.0000		•			
Sinnesorgane	0.0000					
						50
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	LIOTHEK	EN		50
	%Haeufigkeit					
Brust Eierstock n						
Eierstock_n						
						55
Endokrines_Gewebe						<i>)</i>
Foetal						
Gastrointestinal						
Haematopoetisch Haut-Muskel						
Hoden						60
Lunge (OO
Nerven						
Prostata (
Sinnesorgane (
Uterus n		•				65
0000000	0.0000	•				65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                      Blase 0.0195
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Brust 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Endokrines_Gewebe 0.0017
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
ιo
                                                        undef undef
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Haut 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0020
                                                       0.0000 undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                         . 0.0000
                                                       undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0,0000
                                                       undef undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
         Uterus_Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
30
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                      Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                     Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
45
                  Placenta 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
               Eierstock_n 0.0000
               Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                  Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N		
Blase	0.0156	0.0000	undef 0.0000		5
Brust	0.0013	0.0000	undef 0.0000		.,
Duenndarm	0.0000	0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000	undef undef		
Endokrines_Gewebe		0.0025	0.0000 undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef undef		w
	0.0000	0.0000	undef undef		
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0011	0.0000	undef 0.0000		15
	0.0000	0.0000	undef undef		13
	0.0010	0.0000	undef 0.0000		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef	•	20
Pankreas		0.0000	undef undef		20
	0.0000	0.0000	undef undef		
Prostata		0.0000	undef undef		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus Myometrium		0.0000	undef undef		0.5
Uterus_allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie		•			
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgano			·		00
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				
		*			
	FOETUS		* .		
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	_				33
Gastrointenstinal					
Gehirn	0.0000				
Haematopoetisch	0.0000				
. Haut	0.0000				40
H≈patisch	0.0000				70
Horz-Blutgefaesse	0.0000	•			
Lunge	0.0000				
Nebenniere					
Niere	0.0000				45
Placenta				•	43
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000				
	MODMIFORE/SITE	TRAHIERTE BIB	ттотнекем	•	50
	%Haeufigkeit	TIMITEKIE DED	TITOTHERMA		
Hrust	0.0000				
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal			•		
Haematopoetisch		•			
Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0000				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus n	0.0000				65
_					

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0702
                                                        27.4580
                                           0.0026
                                                                      0.0364
 5
                                                        undef 0.0000 undef undef
                       Brust 0.0013
                                           0.0000
                  Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        0.0000 undef
                  Eierstock .0.0000
                                           0.0052
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                                                        0.0000 undef
                     Gehirn 0.0000
                                           0.0021
            Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0379
                                                        0.0000 undef
                       Haut 0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0021
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 15
                      Hoden 0.0000
                                           0.0117
                                                        0.0000 undef
                      Lunge 0.0021
                                           0.0061
                                                        0.3387 2.9526
                                                        undef undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
             Muskel-Skelett 0.0017
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0055
                                                        0.0000 undef
                      Penis 0.0000
                                           0.0267
                                                        0.0000 undef
                   Prostata 0.0022
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
         Uterus Endometrium 0.0068
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0059
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0142
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0245
                     Foetal 0.0012
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	0.0000 0.0034	TUMOR %Haeufigkeit 0.0051 0.0019 0.0000 0.0104 0.0000 0.0093	6.8645 0.1457 1.3611 0.7347 undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000	5
Gehirn Haematopoetisch	0.0067 0.0013 0.0000	0.0093 0.0010 0.0000 0.0000	0.2071 4.8289 6.4796 0.1543 undef 0.0000 undef undef	10
Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett	0.0117 0.0058 0.0010 0.0097	0.0000 0.0000 0.0001 0.0077 0.0000 0.0137	undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 0.2540 3.9367 1.2605 0.7933 undef 0.0000	15
Pankreas	0.0017 0.0060 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.3965 2.5219 undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef undef undef	20
Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0000 0.0032 0.0030 0.0000	0.0000	undef 0.0000 undef undef	25
Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0035			30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch	%Haeufigkeit 0.0000 0.0056 0.0000			35
Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000 0.0072			40
Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000 0.0000 0.0000			45
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit 0.0000	PRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0101 0.0000 0.0087 0.0000			55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge Nerven Prostata	0.0130 0.0000 0.0000 0.0090			60
Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Blase 0.0156
 5
                                                        undef undef
                      Brust 0.0000
                                          0.0000
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                                        0.0000 undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                          0.0093
. 10
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef 0.0000
            Haematopoetisch 0.0013
                                          0.0000
                       Haut 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0412
                       Herz 0.0011
                                                        0.0257 38.9118
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Lunge 0.0000
                                                       0.0000 undef
                                          0.0020
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                                                       undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
30
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Servix 0.0000
                             FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0278
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0,0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0351 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N undef 0.0000 undef	5
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef undef undef undef	15
Pankreas	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef undef	20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000	undef undef undef undef	25
Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0000			
Zervix	0.0000			30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0000			35
Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000	:		40
Lunge Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000			45
Prostata Sinnesorgane				
Brust		'RAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000			55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge Nerven	0.0000 0.0000 0.0000			60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000 0.0000			65

			X .	
		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0624	0.0102	6.1018 0.1639
.,		0.0141	0.0056	2.4953 0.4008
	Duenndarm		0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0078	1.9188 0.5212
	Endokrines Gewebe		0.0050	3.7359 0.2677
	Gastrointestinal		0.0139	2.2089 0.4527
10			0.0082	2.6099 0.3832
	Gehirn			
	Haematopoetisch	0.0053	0.0000	undef 0.0000
		0.0147	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0065	2.9412 0.3400
15		0.0360	0.0137	2.6213 0.3815
	Hoden	0.0000	0.0000	undef undef
	Lunge	0.0083	0.0041	2.0321 0.4921
	Magen-Speiseroehre	0.0097	0.0000	undef 0.0000
	Muskel-Skelett		0.0060	2.8555 0.3502
		0.0136	0.0548	0.2478 4.0351
20	Pankreas		0.0387	0.2137 4.6800
		0.0150	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0064	1.3648 0.7327
	Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef
25	Uterus_Myometrium		0.0000	undef undef
20	Uterus_allgemein		0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase	0.1246		
	Sinnesorgane	0.0000		
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0017		
	Zervix			
		FOETUS		
35		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	_		
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
40		0.0000		
40				
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0108		
	Nebenniere			
45		0.0000		
	Placenta	0.0000		
	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
			STRAHIERTE BI	3LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0136		
	Eierstock_n	0.0000		
	Eierstock t	0.0000		
55	Endokrines Gewebe			
	Foetal		•	
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
60	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
		0.0077		
		0.0082		÷ .
		0.0010 .		
	Prostata			
	Sinnesorgane			
65	Uterus_n	0.0083		
	_			

	0.0000	TUMOR %Haeufigke 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	it N/T undef undef undef undef	undef undef undef	ľ	õ
Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef	undef undef		10
Herz Hoden	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef	undef undef undef undef		15
Pankreas Penis Prostata Uterus <u></u> Endometrium	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef	undef undef undef undef		20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000	undef undef	undef undef		25
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000					30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0000		1			35
Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000					40
Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000					45
Eierstock n		TRAHIERTE B	IBLIOTHEK	EN		50
Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000					55
Lunge Nerven Prostata	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000					60
Sinnesorgane Uterus_n						65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                                                        undef 0.0000
                       Blase 0.0390
                                           0.0000
                       Brust 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Duenndarm 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef undef
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
           Endokrines Gewebe 0.0017
                                           0.0000
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                                           0.0000
                      Gehirn 0.0000
                                                        undef undef
             Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
                        Haut 0.0037
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef.
                        Herz 0.0011
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                          .0..0000
                       Lunge 0.0000
                                                        undef
                                                               undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                           0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                       Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
2)
                                           0.0000
                                                        undef undef
                    Pankreas 0.0000
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                    Prostata 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef
                                                               undef
                                                        undef undef
                                           0.0000
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
25
                                                        undef undef
                                           0.0000
           Uterus allgemein 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
                Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                 Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                  Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                    Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
t5
                   Uterus n 0.0000
```

		•	•		
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
Rlaco	• 0.0273	%Haeufigkeit 0.0026			
	0.0013	0.0000	10.6781 0.0936 undef 0.0000		5
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000		
Eierstock		0.0000	undef undef		
Endokrines_Gewebe		0.0025	0.6792 1.4722		
Gastrointestinal	0.0000	0.0000	undef undef		
	0.0229	.0.0031	7.4396 0.1344	1	lθ
Haematopoetisch	0.0013	0.0000	undef 0.0000		
	0.000	0.0000	undef undef		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef.		
	0.0011	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef	1	.5
	0.0052	0.0000	undef 0.0000		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef	2	_
Pankreas	0.0000	0.0000	undef 0.0000	29	υ
Prostata		0.0000 0.0021	undef undef		
Uterus_Endometrium		0.0000	2.0473 0.4885		
Uterus Myometrium		0.0000	undef undef undef undef		
Uterus allgemein			undef undef	2.5	5
Brust-Hyperplasie		*	ander dider	۵.	•
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase	0.0000				
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen				30)
Zervix	0.0000				
•					
	FOETUS				
· ·	%Haeufigkeit			2-	_
Entwicklung				35	,
Gastrointenstinal					
Gehirn		•			
Haematopoetisch					
	0.0000			40	,
Hepatisch		•			
Herz-Blutgefaesse					
Nebenniere	0.0000				
	0.0000				
Placenta				45	
Prostata					
Sinnesorgane					
	0.0000				
				50	
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN	50	
Brust	%Haeufigkeit				
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe				55	
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel	0.0000				
Hoden			•	60	
Lunge					
Nerven					
Prostata				•	
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0000			65	

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 84

.

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                      Blase 0.0195
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
 5
                      Brust 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                               undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                               undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                                       undef
                                          0.0000
                                                              undef
10
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                       Haut 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                              undef
                                                       undef
                       Herz 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                      Niere 0.0000.
                                          0.0000
                                                       undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
        Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Uterus_Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25.
          Uterus_allgemein 0.0000
                                         0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                      Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                     Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
                  Placenta 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
50
                           NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                           %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
               Eierstock_n 0.0000
               Eierstock_t 0.0000
55
        Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0000
         Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                  Uterus n 0.0000
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0156 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR % Haeufigkeit 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef		10
Prostata		0.0000	undef undef undef undef		
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef		25
Samenblase	0.0000				
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen				•	30
Zervix					טנ
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0000				35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000				40
Nebenniere Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				45
		TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge Nerven Prostata Sinnesorgane	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000			1 (8)	60
Uterus_n					65

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0273	0.0051	5.3391 0.1873
•	Brust	0.0000	0.0000	undef undef
	Duenndarm	0.0031	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock	0.0000	0.0000	undef undef
	Endokrines Gewebe	0.0017	0.0000	undef 0.0000
	Gastrointestinal		0.0000	undef 0.0000
10		0.0000	0.0010	0.0000 undef
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef
		0.0037	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef undef
	_	0.0011	0.0000	
15		0.0000	0.0000	undef 0.0000
				undef undef
		0.0021	0.0041	0.5080 1.9684
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0060	0.0000 undef
20		0.0000	0.0000	undef undef
	Pankreas		0.0000	undef undef
		0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0000	undef 0.0000
	Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef
	Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef
25	Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen			
	Zervix			
	± € 4. V ,± 4.	0.0000		
	•	FOETUS		
35	•	%Haeufigkeit		
55	Entwicklung			
	Gastrointenstinal			
	Gehirn		•	
	Haematopoetisch			
40		0.0000		
40	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse			
	_	0.0036		
	Nebenniere			
45		0.0000		
	Placenta			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
50		NODATEDER / OUD	**************************************	T TOMETHER
	*	NORMIERTE/SUB	TRANIERTE BIB.	LIOTHEREN
	77	%Haeufigkeit		
		0.0000		
	Eierstock_n			4
55	Eierstock_t			
33	Endokrines_Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel			
60	Hoden			
		0.0000	•	
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
65	Uterus n			
	ocerus_n	0.0000		

	MODMAT	mrn.con		
	NORMAL %Haqufiqkoit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse	
Blase	0.0156	0.0000	N/T T/N undef 0.0000	
	0.0000	0.0000	undef undef	5
Duenndarm		0.0000	undef undef	
Eierstock		.0.0026		
Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0000	0.0000 undef	
Gastrointestinal	0.0000	0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef 0.0000	10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef undef undef	
Hepatisch		0.0000		
	0.0011	0.0000	undef undef undef 0.0000	
	0.0000	0.0000	undef 0.0000 undef undef	15
	0.0000	0.0000	undef undef	
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef	
Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef	
Pankreas			0.0000 undef	20
	0.0000		undef undef	
Prostata			undef undef	
Uterus_Endometrium			undef undef	
Uterus Myometrium			undef undef	
Uterus allgemein			undef undef	25
Brust-Hyperplasie		0.0000	under under	2.5
Prostata-Hyperplasie		•		
Samenblase				
Sinnescrgane				
Weisse_Blutkoerperchen			•	30
	0.0000			30
			4	
	FOETUS			
	%Haeufigkeit			35
Entwicklung				
Gastrointenstinal	0.0000			
Gehirn	0.0000			
Haematopoetisch				
	0.0000		•	40
Hepatisch				
Herz-Blutgefaesse				
3	0.0000	•		
Nebenniere				
	0.0000			45
Placenta				43
Prostata				
Sinnesorgane	0.0000			
	NORMIERTE/SUBT	PRAHTERTE BIBI	TOTHEREN	50
	%Haeufigkeit		STOTIENEN	
Brust	0.0000			
Elerstock n				
Elerstock t				
Endokrines Gewebe				55
Foeta				
Gastrointestinal	_			
Haematopoetisch				
Haut-Muskel	· · ·			
Hoden		_		60
Lunge				****
Nerven				
Prostata				
Sinnesorgane				
Uterus n				65
_	•			33

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	•	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	
5	Blase	0.0156	0.0000	undef 0.0000
	Brust	0.0000	0.0000	undef undef
	Duenndarm	0.0000	00000	undef undef
	Eierstock		0.0000	undef 0.0000
	Endokrines Gewebe	0.0051	0.0000	undef 0.0000
***	Gastrointestinal		0.0000	undef undef
10	Gehirn		0.0000	undef 0.0000
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef
	Haut		0.0000	undef undef
	Hepatisch		0.0000	
	Herz	0.0011	0.0000	
15	Hoden		0.0000	undef 0.0000
				undef undef
			0.0020	1.0161 0.9842
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef undef
20		0.0000	0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Penis	0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata		0.0043	0.5118 1.9538
	Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef undef
	Uterus Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef
25	Uterus allgemein	0.0000	0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen			
	zervix	0.0000		
		FOETUS		3 '
35		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch	0.0039		
40	-			
40	Haut			
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0000		
	Nebenniere			•
45		0.0062		
	Placenta			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0068		
	Eierstock n	0.0000		
	Eierstock t	0.0051		
55	Endokrines Gewebe	0.0000		
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			•
	Haut-Muskel			
60				
		0.0386		•
		0.0000		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
55	Uterus_n	0.0208		

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	
		%Haeufigkeit		
Blase	0.0156	0.0000	undef 0.0000	5
Brust	0.0000	0.0000	undef undef	
Duenndarm		0.0000	undef undef	
Eierstock		0.0000	undef undef	
Endokrines_Gewebe		0.0000	undef undef	
Gastrointestinal		0.0000	undef undef	10
	0.0000	0.0000	undef undef	10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef	
Hepatisch		0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef	15
	0.0000	0.0000	undef undef	
_	0.0000	0.0000	undef undef	
Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett		0.0000	undef undef	
	0.0000	0.0000	undef undef	
Pankreas		0.0000	undef undef undef	20
	0.0000	0.0000	under under undef	
Prostata		0.0000	undef undef	
Uterus Endometrium		0.0000	undef undef	
Uterus Myometrium		0.0000	undef undef	
Uterus allgemein		0.0000	undef undef	25
Brust-Hyperplasie		***************************************	diact didet	
Prostata-Hyperplasie				
Samenblase				
Sinnesorgane	0.0000			
Weisse_Blutkoerperchen	0.0000			30
Zervix			•	
	FOETUS			
	%Haeufigkeit			35
Entwicklung				
Gastrointenstinal				
Gehirn				
Haematopoetisch			•	
Hepatisch	0.0000			40
Herz-Blutgefaesse				
	0.0000			
Nebenniere				
	0.0000			
Placenta				45
Prostata				
Sinnesorgane				
				60
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	50
	%Haeufigkeit			
	0.0000			
Eierstock_n				
Eierstock_t				c=
Endokrines_Gewebe				55
Foetal				
Gastrointestinal				
Haematopoetisch				
Haut-Muskel				60
	0.0000			au
2	0.0000			
Nerven				
Prostata				
Sinnesorgane Uterus n				65
ocerus_n	0.0000			

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                      Blase 0.0312
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Brust 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
10
                     Gehirn 0.0015
                                          0.0010
                                                       1.4399 0.6945
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                       Haut 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0065
                                                       0.0000 undef
                     Herz 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                                                       undef
                   Prostata 0.0000
                                          0.0000
                                                              undef
         Uterus_Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkberperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0010
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhae	ltnisse		
Blass	0.0156	%Haeufigkeit 0.0000		T/N		
	: 0.0000	0.0000		0.0000		5
Duenndarm		0.0000	undef			
Eierstock		0.0000	undef			
Endokrines Gewebe		0.0000	undef			
Gastrointestinal				undef		
	0.0000	0.0000	undef			10
Haematopoetisch			undef			
	0.0000	0.0000	undef			
		0.0000	undef			
Hepatisch		0.0000		undef		
	0.0000	0.0000	undef			15
	0.0000	0.0000		undef		1.3
_	0.0000	0.0000	undef			
Magen-Speiseroehre			undef			
Muskel-Skelett			undef	undef		
	0.0000		undef	undef		
Pankreas				undef		20
		00000.	undef	undef		
Prostata		0.0000	undef	undef		
Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef	undef		
Uterus_Myometrium		0.0000	undef	undef		
Uterus_allgemein			undef			25
Brust-Hyperplasie	0.0000					
Prostata-Hyperplasie	0.0000					
Samenblase	0.0000					
Sinnesorgane	0.0000					
Weisse_Blutkoerperchen	0.0000					30
	0.0000					
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0000					35
Haematopoetisch						
	0.0000					40
Hepatisch	0.0000					-10
Herz-Blutgefaesse						
_	0.0000					
Nebenniere	0.0000					
	0.0000					
Placenta	0.0000					45
Prostata						
Sinnesorgane	0.0000					
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	RAHIERTE BIBI	IOTHEKI	EN		50
Brust	0.0000					
Eierstock_n						
Eierstock_t	0.0000				•	
Endokrines_Gewebe	0.0000					55
Foetal						
Gastrointestinal		0				
Haematopoetisch	0.0000	•				
Haut-Muskel						
Hoden						60
Lunge	0.0000					
Nerven						
Prostata						
Sinnesorgane	0.0000					
Uterus n						65
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	, - 					65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
                       Blase 0.0312
 5
                                            0.0051
                                                          6.1018 0.1639
                       Brust 0.0102
                                            0.0113
                                                          0.9074 1.1021
                                                          undef 0.0000
undef 0.0000
                   Duenndarm 0.0031
                                            0.0000
                   Eierstock 0.0030
                                            0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0051
                                                          0.4075 2.4537
                                            0.0125
           Gastrointestinal 0.0077
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
10
                      Gehirn 0.0067
                                            0.0329
                                                          0.2025 4.9386
            Haematopoetisch 0.0080
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
                        Haut 0.0330
                                            0.0000
                   Hepatisch 0.0333
                                            0.0323
                                                         1.0294 0.9714
                        Herz 0.0127
                                            0.0137
                                                          0.9252 1.0809
15
                       Hoden 0.0058
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0156
                                            0.0082
                                                         1.9051 0.5249
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
             Muskel-Skelett 0.0051
                                           0.0120
                                                         0.4283 2.3347
                       Niere 0.0027
                                           0.0205
                                                         0.1322 7.5658
20
                    Pankreas 0.0050
                                           0.0110
                                                         0.4487 2.2286
                       Penis 0.0060
                                                         0.2246 4.4517
                                           0.0267
                    Prostata 0.0131
                                           0.0128
                                                         1.0236 0.9769
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
25
           Uterus_allgemein 0.0102
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0128
       Prostata-Hyperplasie 0.0208
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0118
30
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0147
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0056
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0079
                        Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0072
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0545
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0340
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0608
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0198
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0171
               Haut-Muskel 0.0032
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0068
              Sinnesorgane 0.0697
65
                   Uterus_n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N		
Blase	0.0234	0.0000	undef 0.0000		_
Brust	0.0166	0.0226	0.7372 1.3564		5
Duenndarm	n 0.0000	0.0165	0.0000 undef		
Eierstock		0.0000	undef 0.0000		
Endokrines Gewebe	0.0238	0.0276	0.8645 1.1567		
Gastrointestinal		0.0093	1.2425 0.8048		
	0.0089	0.0072	1.2342 0.8102		10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000		
	0.0220	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0518	0.2757 3.6266		
-	0.0148	0.0000	undef 0.0000		
	0.0230	0.0117	1.9679 0.5082		15
	0.0218	0.0266	0.8207 1.2185		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0120	0.9994 1.0006		
	0.0081	0.0137	0.5948 1.6813		
Pankreas		0.0221			20
	0.0180	0.0000	0.6731 1.4857		
Prostata		0.0213	undef 0.0000		
Uterus Endometrium		0.0000	1.1260 0.8881		
Uterus_Myometrium		0.0340	undef 0.0000		
Uterus allgemein		0.0000	0.6734 1.4851		25
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef 0.0000		23
Prostata-Hyperplasie	0.0224				
Samenblase		-			
Sinnesorgane				,	
Weisse_Blutkoerperchen					20
	0.0213				30
Zeivix	0.0213				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung				Get Comment	35
Gastrointenstinal		•			
Gehirn					
Haematopoetisch	0.0000				
	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
	0.0108				
Nebenniere					
	0.0000				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	TOTHEREN		50
	%Haeufigkeit				
Brust	0.0000				
Eierstock n	0.0000				
Eierstock_t	0.0000				
Endokrines_Gewebe	0.0245				55
Foetal	0.0099				
Gastrointestinal	0.0000				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge				4	****
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus n	0.0042				65
					0.5

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0195
                                           0.0026
                                                         7.6272 0.1311
                       Brust 0.0051
                                           0.0094
                                                         0.5444 1.8368
                   Duenndarm 0.0092
                                           0.0165
                                                        0.5561 1.7982
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0052
                                                         0.0000 undef
          Endokrines Gewebe 0.0119
                                           0.0150
                                                         0.7925 1.2619
           Gastrointestinal 0.0019
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Gehirn 0.0030
                                           0.0103
                                                        0.2880 3.4724
            Haematopoetisch 0.0067
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                        Haut 0.0073
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Herz 0.0032
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 15
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Lunge 0.0052
                                           0.0020
                                                        2.5402 0.3937
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0153
                                                        0.0000 undef
             Muskel-Skelett 0.0017
                                           0.0120
                                                        0.1428 7.0040
                      Niere 0.0081
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                    Pankreas 0.0050
                                           0.0055
                                                        0.8974 1.1143
                                                        undef 0.0000
                      Penis 0.0030
                                           0.0000
                   Prostata 0.0022
                                          0.0043
                                                        0.5118 1.9538
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Uterus_Myometrium 0.0381
                                          0.0068
                                                        5.6113 0.1782
25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0096
       Prostata-Hyperplasie 0.0089
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0095
                     Zervix 0.0106
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.2513
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0036
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0185
45
                   Placenta 0.0061
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0204
                Eierstock n 0.0000
               Eierstock_t 0.0709
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0070
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0228
               Haut-Muskel 0.0194
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0010
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                  Uterus_n 0.0250
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0000 0.0000 0.0037	TUMOR %Haeufigkei 0.0026 0.0094 0.0000 0.0026 0.0075 0.0093 0.0051 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse it N/T T/N 13.7290 0.0728 0.2722 3.6736 undef 0.0000 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.7200 1.3890 undef 0.0000 undef 0.0000	5
Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0190 0.0064 0.0058 0.0021 0.0000	0.0129 0.0000 0.0117 0.0061 0.0077	1.4706 0.6800 undef 0.0000 0.4920 2.0326 0.3387 2.9526 0.0000 undef	. 15
Pankreas	0.0081 0.0050 0.0060 0.0044	0.0060 0.0068 0.0166 0.0000 0.0106 0.0000	0.0000 undef 1.1896 0.8406 0.2991 3.3428 undef 0.0000 0.4095 2.4423 undef undef	20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0068	0.0000 undef undef undef	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000			30
Entwicklung Gastrointenstinal				35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0079 0.0000 0.0000 0.0036			40
Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0062 0.0000 0.0000			45
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	FRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	50
Brust Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0000 0.0116 0.0000			55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge Nerven	0.0194 0.0000 0.0082 0.0010			60
Prostata (Sinnesorgane (Uterus_n (0.0155			65

5		0.0195 0.0090 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.0094 0.0000	undef 0.0000 0.9527 1.0496 undef undef
10	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0153 0.0096 0.0081	0.0000 0.0176 0.0185 0.0031	undef undef 0.8733 1.1451 0.5177 1.9316 2.6399 0.3788
15	Hepatisch	0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef 0.0000
15			0.0000 0.0020 0.0000	undef undef 2.5402 0.3937 undef undef
20	Niere Pankreas	0.0054	0.0000 0.0000 0.0055 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 0.8974 1.1143 undef 0.0000
25	Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus allgemein	0.0135 0.0076	0.0064 0.0528 0.0136 0.0000	0.3412 2.9308 0.2561 3.9053 0.5611 1.7821 undef undef
	Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0000 0.0000 0.0089	0.000	under under
30	Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000		
35		FOETUS %Haeufigkeit		
	Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0083 0.0000		
40	Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000		
45	Lunge Nebenniere Niere	0.0072 0.0000 0.0062		
	Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000		·
50		NORMIERTE/SUB' %Haeufigkeit	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN
55	Eierstock_n Eierstock_t	0.0051		
	Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch	0.0099 0.0000		
60	Haut-Muskel Hoden Lunge	0.0324 0.0000 0.0328		
	Nerven Prostata Sinnesorgane	0.0000 0.0000		
65	Uterus_n	0.0101		

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit				
	0.0195	0.0000	undef 0.0000		
	0.0064	0.0038	1,7013 0.5878		
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000		
Eierstock		0.0156	0.1919 5.2117		
Endokrines_Gewebe		0.0251	0.5434 1.8403		
Gastrointestinal		0.0139	0.9664 1.0348		10
	0.0074	0.0277	0.2667 3.7502		
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000		
	0.0037	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch	0.0127	0.0065	0.7353 1.3600		
	0.0127	0.0412	0.3084 3.2426		15
	0.0113	0.0585	0.1968 5.0816		1.5
Magen-Speiseroehre		0.0204	0.5080 1.9684		
Muskel-Skelett		0.0230	0.8404 1.1900		
	0.0054	0.0240	0.4997 2.0011		
Pankreas			0.7930 1.2610		20
	0.0030	0.0331	0.2493 4.0114		20
Prostata		0.0000 0.0277	undef 0.0000		
Uterus Endometrium			0.8661 1.1545	•	
Uterus Myometrium		0.1055	0.0000 undef		
Uterus allgemein		0.0000	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef 0.0000		23
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen					20
	0.0000				30
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung					35
Gastrointenstinal					
	0.0000				
Haematopoetisch					
	0.0000				
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse	0.0036				
Lunge	0.0181				
Nebenniere	0.0000				
Niere	0.0124				
Placenta	0.0000				45
Prostata	0.0249				
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BI	BI.TOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit	*			
Brust	0.0000				
Eierstock n					
Eierstock t	0.0051				
Endokrines Gewebe					55
Foetal					
Gastrointestinal	0.0122				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
Lunge	0.0082				
Nerven	0.0070				
Prostata	0.0068				
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0000				65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                        Blase 0.0156
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
 5
                        Brust 0.0026
                                            0.0113
                                                         0.2268 4.4083
                   Duenndarm 0.0031
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0060
                                            0.0026
                                                         2.3025 0.4343
           Endokrines Gewebe 0.0119
                                                         1.1887 0.8413
                                            0.0100
            Gastrointestinal 0.0077
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 10
                      Gehirn 0.0229
                                           0.0062
                                                         3.7198 0.2688
             Haematopoetisch 0.0027
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Haut 0.0000
                                           0.0847
                                                         0.0000 undef
                   Hepatisch 0.0095
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Herz 0.0032
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 15
                       Hoden 0.0115
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0062
                                           0.0041
                                                         1.5241 0.6561
                                                         undef undef
undef undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                         0.1983 5.0439
                       Niere 0.0027
                                           0.0137
20
                    Pankreas 0.0033
                                           0.0055
                                                         0.5983 1.6714
                       Penis 0.0090
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Prostata 0.0044
                                           0.0064
                                                         0.6824 1.4654
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0528
                                                         0.0000 undef
          Uterus_Myometrium 0.0000
                                           0.0136
                                                         0.0000 undef
25
           Uterus_allgemein 0.0051
                                           0.0954
                                                         0.0534 18.7357
          Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0061
                      Zervix 0.0106
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0557
          Gastrointenstinal 0.0083
                      Gehirn 0.0188
            Haematopoetisch 0.0039
                        Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0142
                       Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0254
                       Niere 0.0062
45
                    Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0251
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0051
         Endokrines_Gewebe 0.0245
                     Foetal 0.0175
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0389
60
                      Hoden 0.00.00
                      Lunge 0.0164
                     Nerven 0.0251
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0310
                   Uterus n 0.0208
```

,	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	1	
Place	%Haeufigkeit 0.0312			- 4	
	0.0312	0.0026 0.0132	12.2035	0.0819	5
Duenndam		0.0000	1.2638 0.7912 undef 0.0000		
Eierstoch		0.0026	3.4538 0.2895		
Endokrines Gewebe	0.0085	0.0025	3.3962 0.2944		
Gastrointestinal	0.0115	0.0231	0.4970 2.0121		
	0.0074	0.0082	0.89991.1112		10
Haematopoetisch		0.0379	0.31763.1487		
	0.0147	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0085	0.0275	0.3084 3.2426		15
	0.0058	0.0000 0.0061	undef 0.0000		13
Magen-Speiseroehre	0:0104	0.0000	1.6934 0.5905 undef 0.0000		
Muskel-Skelett	0.0051	0.0180	0.2856 3.5020		
	0.0109	0.0274	0.3965 2.5219	•	
Pankreas	0.0017	0.0000	undef 0.0000		20
	0.0150	0.0000	undef 0.0000		
Prostata		0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef		
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef 0.0000		25
Prostata-Hyperplasie					
Samerblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Elutkoerperchen					30
Zervix	0.0106				-
•					
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung					33
Gastrointenstinal					
	0.0000				
. haematopoetisch	0.0039				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0107				
	0.0036				
Nebenniere	0.0507				
Niere	0.0247				45
Placenta					43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
	0.0000				
Eierstock_n Eierstock_t					
Endokrines Gewebe					55
Foetal					55
Gastrointestinal					
Haematopoetisch	0.0057				
Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0000				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane Uterus n					
ocerus_n	U.UU4Z			•	65

```
NORMAL.
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                       Blase 0.0156
 5
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Brust 0.0051
                                           0.0056
                                                         0.9074 1.1021
                   Duenndarm 0.0000
                                                         undef undef
                                           0.0000
                   Eierstock 0.0030
                                           0.0026
                                                         1.1513 0.8686
           Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0075
                                                         0.0000 undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 LO
                      Gehirn 0.0030
                                           0.0051
                                                         0.5760 1.7362
                                                        undef 0.0000
undef undef
            Haematopoetisch 0.0013
                                           0.0000
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef.
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                        Herz 0.0021
                                           0.0137
                                                         0.1542 6.4853
 15
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Lunge 0.0052
                                           0.0041
                                                        1.2701 0.7873
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef 0.0000
             Muskel-Skelett 0.0034
                                           0.0000
                       Niere 0.0027
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0055
                                                        0.0000 undef
                       Penis 0.0060
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
                    Prostata 0.0044
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                           0.0000
          Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0136
                                                        0.0000 undef
25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0032
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0000
30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0061
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0122
            Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0065
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0030
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0125
```

				3		
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse			
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit				
	0.0234	0.0026	9.1527 0.1093			5
	0.0077	0.0094	0.8166 1.2245			
Duenndarm		0.0000	undef 0.0000			
Eierstock		0.0000	undef 0.0000			
Endokrines_Gewebe		0.0050	0.6792 1.4722			
Gastrointestinal		0.0139	0.4142 2.4145			10
	0.0015	0.0021	0.7200 1.3890			10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef			
	0.0073	0.0000	undef 0.0000			
Hepatisch		0.0129	0.3676 2.7200			
	0.0074	0.0000	undef 0.0000			15
	0.0058	0.0000	undef 0.0000			
Magen-Speiseroehre	0.0052	0.0020	2.5402 0.3937			
Muskel-Skelett		0.0077	1.2605 0.7933			
	0.0009	0.0000 0.0137	undef 0.0000			
Pankreas		0.0166	0.5948 1.6813 0.0000 undef			20
	0.0150	0.0800	0.1872 5.3421			20
Prostata		0.0085	1.2795 0.7815			
Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000			
Uterus Myometrium		0.0000	undef 0.0000			
Uterus allgemein		0.0000	undef 0.0000			25
Brust-Hyperplasie			4			
Prostata-Hyperplasie						
Samenblase						
Sinnesorgane						
Weisse_Blutkoerperchen	0.0078					30
	0.0213					50
					•	
	FOETUS					
	%Haeufigkeit					35
Entwicklung						
Gastrointenstinal						
	0.0000			•		
Haematopoetisch						
	0.0000					40
Hepatisch Herz-Blutgefaesse						
_	0.0108					
Nebenniere						
	0.0000					
Placenta						45
Prostata						
Sinnesorgane						
3						
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN			50
	%Haeufigkeit					
	0.0408					
Eierstock_n						
Eierstock_t						
Endokrines_Gewebe						55
Foetal	0.0029					
Gastrointestinal						
Haematopoetisch						
Haut-Muskel						
	0.0154					60
Nerven	0.0082					
Prostata						
Sinnesorgane						
Uterus n						
ocerno"II	0.0000					65

```
NORMAL.
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Blase 0.0156
 5
                      Brust 0.0026
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
                                                       undef undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0000
                                                        0.0000 undef
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                          0.0025
           Gastrointestinal 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
 Ю
                     Gehirn 0.0015
                                          0.0010
                                                       1.4399 0.6945
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                                                       undef 0.0000
                       Haut 0.0073
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                       Herz 0.0021
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
15
                                          0.0000
                      Hoden 0.0000
                                                       undef undef
                      Lunge 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef
                                                              undef
                                                       undef undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0000
            Muskel-Skelett 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                      Niere 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
20
                   Pankreas 0.0017
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                      Penis 0.0030
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                   Prostata 0.0065
                                          0.0021
                                                       3.0709 0.3256
                                                       undef undef
                                          0.0000
        Uterus_Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Uterus Myometrium 0.0000
25
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
          Uterus_allgemein 0.0102
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                 Jamenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0260
         Herz-Elutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0204
               Eierstock_n 0.0000
               Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0070
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0030
                   Prostata 0.0137
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Oterus_n 0.0083
```

	NORMAL	TUMOR	Verhae	ltnisse		
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	$\mathbf{r} \setminus \mathbf{n}$	T/N		
	≥ 0.0156	0.20000		0.0000		-
	0.0000	0.0000	undef	undef		
Duenndarn		0.0000	undef			
Eierstock	0.0000	0.0000	undef			
Endokrines_Gewebe		0.0000	undef			
Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000		***
	0.0000	0.0000	undef	undef		10
Haematopoetisch		0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			
Hepatisch		0.0000	undef			
	: 0.0000 : 0.0000	0.0000	undef			15
	0.0000	0.0000	undef			13
Magen-Speiseroehre		0.0000		undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			
Pankreas			undef undef			20
						20
Prostata			undef undef			
Uterus Endometrium	· •			under undef		
Uterus_Myometrium			undef			
Uterus allgemein			undef			25
Brust-Hyperplasie	0.0000	***************************************	under	ander	<i>‡</i>	ود
Prostata-Hyperplasie	0.0000					
Samenblase	0.0000					
Sinnesorgane	0.0000					
Weisse_Blutkoerperchen	0.0000	•				30
Zervix	0.0000					
	FOETUS					
	%Haeufigkeit					
Entwicklung						35
Gastrointenstinal						
Gehirn						
Haematopoetisch						
	0.0000	•				
Hepatisch	0.0000					40
Herz-Blutgefaesse	0.0000					
	0.0000					
Nebenniere	0.0000					
Niere	0.0000					
Placenta	0.0000					45
Prostata	0.0000					
Sinnesorgane	0.0000					
	NORMIERTE/SUBT	RAHTERTE BIBL	TOTHERE	PM		50
	%Haeufigkeit		TOTILLYE	314		
Brust	0.0000		,			
Eierstock_n	0.0000					
Eierstock_t						
Endokrines_Gewebe	0.0000					55
Foetal	0.0000					
Gastrointestinal						
Haematopoetisch						
Haut-Muskel						•
Hoden						60
Lunge						
Nerven						
Prostata						
Sinnesorgane						
Uterus_n	0.0000					65

```
TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0312
                                           0.0051
                                                         6.1018 0.1639
                       Brust 0.0102
                                           0.0056
                                                         1.8147 0.5510
                   Duenndarm 0.0092
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0180
                                           0.0104
                                                         1.7269 0.5791
           Endokrines Gewebe 0.0085
                                           0.0176
                                                         0.4852 2.0611
           Gastrointestinal 0.0172
                                           0.0046
                                                         3.7275 0.2683
 10
                      Gehirn 0.0126
                                           0.0123
                                                         1.0199 0.9804
             Haematopoetisch 0.0040
                                           0.0758
                                                         0.0529 18.8919
                        Haut 0.0257
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                        Herz 0.0138
                                                        0.5011 1.9955
                                           0.0275
 15
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0145
                                           0.0102
                                                        1.4225 0.7030
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0077
                                                        0.0000 undef
             Muskel-Skelett 0.0206
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                       Niere 0.0190
                                           0.0137
                                                        1.3878 0.7206
 20
                    Pankreas 0.0050
                                          0.0110
                                                        0.4487 2.2286
                      Penis 0.0180
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                   Prostata 0.0087
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
         Uterus Endometrium 0.0203
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
          Uterus Myometrium 0.0152
                                          0.0136
                                                        1.1223 0.8911
 25
           Uterus allgemein 0.0153
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0096
       Prostata-Hyperplasie 0.0149
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0353
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0043
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0056
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0260
          Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0185
45
                   Placenta 0.1030
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0251
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0204
               Eierstock n 0.1595
               Eierstock t 0.0253
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0192
          Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0057
               Haut-Muskel 0.0324
60
                      Hoden 0.0154
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0151
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0077
                   Uterus_n 0.0208
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
Place		%Haeufigkeit	- · -		
	e 0.0156 t 0.0115	0.0000 0.0132	undef 0.0000		5
Duenndari		0.0000	0.8750 1.1429 undef 0.0000		
Eierstoch		0.0052	1.7269 0.5791		
Endokrines Gewebe	0.0034	0.0050	0.6792 1.4722		
Gastrointestina:	L 0.0115	0.0000	undef 0.0000		
Gehirn	0.0030	0.0041	0.7200 1.3890		10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000		
	0.0073	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0129	0.0000 undef		
	2 0.0127	0.0000	undef 0.0000		15
	0.0000	0.0117	0.0000 undef		13
Magen-Speiseroehre	0.0042	0.0000	undef 0.0000		
Muskel-Skelett	0.0037	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000		
	0.0027	0.0068	0.3965 2.5219		
Pankreas		0.0000	undef 0.0000		20
	0.0180	0.0000	undef 0.0000		
Prostata		0.0085	1.2795 0.7815	•	
Uterus_Endometrium	0.0068	0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef		
Uterus_allgemein		0.0000	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie	0.0064				
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0319		·		
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	0.0000				
Gastrointenstinal					
	0.0125				
Haematopoetisch					
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse					
	0.0108				
Nebenniere					
	0.0000				
Placenta					45
Prostata	0.0249				
Sinnesorgane	0.0000				
	NODMICDER / CHEA	יסדה שחמשדנותםי	TORUPATEN		50
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	KAHIERTE BIBI	TOTHEKEN		30
Brust	0.0000				
Eierstock n					
Eierstock_t	0.0051				
Endokrines_Gewebe	0.0000				55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
-	0.0082				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane Uterus n	0.0000				
ocerus_n	0.0042				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                                                         4.0678 0.2458
                       Blase 0.0312
                                           0.0077
                       Brust 0.0192
                                           0.0019
                                                         10.2079
                                                                      0.0980
                   Duenndarm 0.0061
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0060
                                           0.0390
                                                         0.1535 6.5146
           Endokrines Gewebe 0.0068
                                           0.0075
                                                         0.9057 1.1042
            Gastrointestinal 0.0057
                                           0.0046
                                                         1.2425 0.8048
 10
                      Gehirn 0.0118
                                           0.0164
                                                         0.7200 1.3890
             Haematopoetisch 0.0080
                                           0.0379
                                                         0.2117 4.7230
                        Haut 0.0184
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0129
                                                        0.0000 undef
                        Herz 0.0191
                                           0.0275
                                                         0.6939 1.4412
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Lunge 0.0239
                                           0.0102
                                                        2.3370 0.4279
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0307
                                                        0.0000 undef
                                                        0.2142 4.6693
             Muskel-Skelett 0.0051
                                           0.0240
                       Niere 0.0081
                                           0.0137
                                                        0.5948 1.6813
 20
                    Pankreas 0.0033
                                           0.0110
                                                        0.2991 3.3428
                       Penis 0.0120
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                    Prostata 0.0022
                                           0.0021
                                                        1.0236 0.9769
         Uterus Endometrium 0.0068
                                                        undef 0.0000
                                           0.0000
          Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0204
                                                        0.0000 undef
 25
           Uterus allgemein 0.0153
                                          .0.0000
                                                        undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0320
       Prostata-Hyperplasie 0.0059
                 Samenblase 0.0178
               Sinnesorgane 0.0118
     Weisse Blutkoerperchen 0.0087
                     Zervix 0.0319
                             FOETUS
 35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0278
          Gastrointenstinal 0.0167
                     Gehirn 0.0125
            Haematopoetisch 0.0079
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0213
                      Lunge 0.0181
                 Nebenniere 0.0507
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0121
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.2762
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0203
55
          Endokrines Gewebe 0.0245
                     Foetal 0.0198
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0171
                Haut-Muskel 0.0000
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0161
                   Prostata 0.0137
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0208
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit		•	
Blase	0.0156	0.0000	undef 0.0000		=
Brust	0.0000	0.0000	undef undef		
Duenndarm	0.0000	0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000	undef undef		
Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0000	undef undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef undef		10
	0.0015	0.0000	undef 0.0000		10
Haematopoetisch	· ·	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		15
	0.0000	0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef		20
	0.0000	0.0000	undef undef		20
Prostata		0.0000	undef undef		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef undef undef		
Uterus Myometrium			undef undef		
Uterus allgemein			undef undef		25
Brust-Hyperplasie			mider dider		
Prostata-Hyperplasie			•		
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen		,			30
Zervix					
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung					
Gastrointenstinal					
Gehirn					
Haematopoetisch					
	0.0000				40
Hepatisch		•			
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
Nebenniere					
	0.0000				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
				•	52
	NORMIERTE/SUB	FRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Brust					
Eierstock_n			•	•	
Eierstock_t					
Endokrines_Gewebe					. 55
Foetal					
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					60
Hoden					. 00
Lunge					
Nerven					
Prostata Sinnesorgane					
Uterus n		•			65
occius_ii	0.0000				03

```
NORMAT.
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Blase 0.0195
                                           0.0056
                       Brust 0.0038
                                                         0.6805 1.4694
                                          0.0165
                   Duenndarm 0.0061
                                                         0.3707 2.6973
                                           0.0052
                                                        0.5756 1.7372
                  Eierstock 0.0030
          Endokrines Gewebe 0.0017
                                           0.0100
                                                         0.1698 5.8889
                                           0.0000
           Gastrointestinal 0.0096
                                                        undef 0.0000
 10
                     Gehirn 0.0022
                                           0.0103
                                                        0.2160 4.6299
            Haematopoetisch 0.0027
                                           0.0758
                                                        0.0353 28.3379
                       Haut 0.0073
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0042
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
 15
                       Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Lunge 0.0125
                                          0.0061
                                                        2.0321 0.4921
                                          0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0097
                                                        undef 0.0000
             Muskel-Skelett 0.0017
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Niere 0.0000
                                          0.0137
                                                        0.0000 undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0221
                                                        0.0000 undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0065
                                          0.0021
                                                        3.0709 0.3256
                                                        0.0000 undef
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          ...0.0528
          Uterus_Myometrium 0.0076
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
25
                                          0.0000
           Uterus_allgemein 0.0051
                                                        undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0032
      Prostata-Hyperplasie 0.0059
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0118
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0095
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0056
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
               Eierstock_n 0.0000
               Eierstock t 0.0759
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0057
               Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0164
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0274
              Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus n 0.0083
```

, pl		TUMOR %Haeufigkeit			
Brust Duenndarm Eierstock	0.0270	0.0179 0.0000 0.0000 0.0000	2.8330 0.3530 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000		5
	0.0096	0.0075 0.0046 0.0010	1.5849 0.6309 2.0708 0.4829 4.3198 0.2315		10
Hepatisch	0.0000	0.0000 0.0000 0.0065 0.0000	undef undef undef undef 0.0000 undef undef 0.0000		
	0.0115 0.0073 0.0580	0.0000 0.0000 0.0230	undef 0.0000 undef 0.0000 2.5211 0.3967		15
Niere Pankreas Penis	0.0000 0.0033 0.0210	0.0000 0.0068 0.0221 0.0000	undef 0.0000 0.0000 undef 0.1496 6.6857 undef 0.0000		20
Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein	0.0068 0.0229	0.0068	1.6378 0.6106 undef 0.0000 3.3668 0.2970 undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0096 0.0149 0.0534				23
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0000 0.0000				30
Entwicklung	FOETUS %Haeufigkeit 0.0000				35
Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch	0.0083 0.0000 0.0039				
Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge	0.0000 0.0000				40
Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0062 0.0242				45
Sinnesorgane	0.0000			·	50
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit 0.0816 0.0000	RAHIERTE BIBI	JIOTHEKEN		50
Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0041				55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge	0.0097 0.0000 0.0000				60 .
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000 0.0000				. 65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                                                         undef 0.0000
                       Blase 0.0156
  5
                                            0.0000
                       Brust 0.0230
                                           0.0038
                                                          6.1248 0.1633
                   Duenndarm 0.0031
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0120
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
           Endokrines Gewebe 0.0136
                                           0.0025
                                                         5.4340 0.1840
            Gastrointestinal 0.0000
                                                         undef undef
                                           0.0000
 10
                      Gehirn 0.0022
                                           0.0031
                                                         0.7200 1.3890
             Haematopoetisch 0.0027
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Haut 0.0184
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0065
                                                         0.0000 undef
                        Herz 0.0212
                                           0.0137
                                                         1.5420 0.6485
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0156
                                           0.0164
                                                         0.9526 1.0498
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0077
                                                         0.0000 undef
             Muskel-Skelett 0.0069
                                           0.0180
                                                         0.3807 2.6265
                       Niere 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 20
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
                    Pankreas 0.0017
                                           0.0000
                       Penis 0.0060
                                           0.0000
                    Prostata 0.0000
                                           0.0043
                                                         0.0000 undef
         Uterus_Endometrium 0.0068
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Uterus Myometrium 0.0305
                                           0.0068
                                                         4.4891 0.2228
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0192
       Prostata-Hyperplasie 0.0089
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0235
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0532
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0417
          Gastrointenstinal 0.0056
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0213
                      Lunge 0.0072
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0124
45
                   Placenta 0.0121
                   Prostata 0.0249
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0204
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0064
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0162
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0080
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0125
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0312 0.0051 0.0000 0.0000 0.0017 0.0038	TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0019 0.0000 0.0026 0.0025 0.0000 0.0041	12.2035 0.083 2.7221 0.3674 undef undef 0.0000 undef 0.6792 1.4722 undef 0.0000 0.5400 1.8520	9	5
Hepatisch Herz Hoden	0.0000 0.0000 0.0011 0.0000 0.0021	0.0000 0.0000 0.0065 0.0137 0.0000 0.0020 0.0000	undef 0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0771 12.9706 undef undef 1.0161 0.9842		15
Muskel-Skelett Niere Pankreas	0.0034 0.0081 0.0017 0.0030 0.0044	0.0000 0.0000 0.0055 0.0000 0.0021 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 0.2991 3.3428 undef 0.0000 2.0473 0.4885 undef 0.0000		20
Uterus Myometrium Uterus allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0076 0.0051 0.0032		undef 0.0000 undef 0.0000		25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0000 0.0000				30
Entwicklung Gastrointenstinal		•			35
Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0000 0.0039 0.0000 0.0000				40
Nebenniere	0.0000 0.0254 0.0124				45
Prostata Sinnesorgane	0.0000	·			
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit 0.0340	TRAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch	0.0000 0.0000 0.0012 0.0000				55
Haut-Muskel	0.0065 0.0000 0.0082 0.0020				60
Sinnesorgane Uterus_n	0.0000				65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                        Blase 0.0156
                                            0.0000
  5
                                                         undef 0.0000
                        Brust 0.0013
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Duenndarm 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                   Eierstock 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
           Endokrines_Gewebe 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
            Gastrointestinal 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
 10
                                                         0.0000 undef
                      Gehirn 0.0000
                                            0.0021
             Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                        Haut 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef
                                                               undef
                   Hepatisch 0.0000
                                                         undef undef
                                            0.0000
                        Herz 0.0021
                                           0.0137
                                                         0.1542 6.4853
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0010
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                                           0.0068
                       Niere 0.0027
                                                         0.3965 2.5219
 20
                                                        undef undef
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                       Penis 0.0030
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Prostata 0.0000
                                           0.0021
                                                         0.0000 undef
          Uterus_Endometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
           Uterus Myometrium 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 25
            Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
           Brust-Hyperplasie 0.0032
        Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
                Sinnesorgane 0.0118
 30
     Weisse Blutkoerperchen 0.0043
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                 Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0017
           Gastrointestinal 0.0122
            Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0065
                      Hoden 0.0154
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0000
```

•					
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
D1	%Haeufigkeit		•		
	0.0312 0.0102	0.0026 0.0019	12.2035 0.0819	9	5
Duenndarm		0.0000	5.4442 0.1837 undef 0.0000		
Eierstock		0.0000	undef 0.0000		
Endokrines Gewebe		0.0050	0.0000 undef		
Gastrointestinal		0.0000	undef 0.0000 .		
	0.0037	0.0031	1.1999 0.8334		10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
-	0.0037	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef		
Herz	0.0021	0.0000	undef 0.0000		
Hoden	0.0000	0.0000	undef undef		15
	0.0042	0.0020	2.0321 0.4921		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0180	0.0952 10.5060		
	0.0054	0.0068	0.7930 1.2610		
Pankreas		0.0055	0.2991 3.3428		20
Penis	0.0030	0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef		
Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000 0.0000	undef undef		
Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef 0.0000		25
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase		•			
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen					30
	0.0000				50
	FOETUS				
•	%Haeufigkeit				
Entwicklung					35
Gastrointenstinal	0.0167				
Gehirn					
Haematopoetisch					
Haut	0.0000				40
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse		•			
	0.0036				
Nebenniere					
	0.0062				45
Placenta					43
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit	·			
	0.0136				
Eierstock_n					
Eierstock_t Endokrines Gewebe					
Foetal					55
Gastrointestinal	0.0140				
Haematopoetisch	0.0000				
Haut-Muskel					
Hoden					60
Lunge					OU
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000		•		
Uterus_n	0.0000				65
					

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0156
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 5
                       Brust 0.0000
                                           0.0038
                                                        0.0000 undef
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                  Duenndarm 0.0092
                                           0.0000
                  Eierstock 0.0030
                                                        undef 0.0000
          Endokrines Gewebe 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
           Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
 10
                      Gehirn 0.0007
                                           0.0031
                                                        0.2400 4.1669
                                                        undef 0.0000
            Haematopoetisch 0.0027
                                           0.0000
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                        Herz 0.0021
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Lunge 0.0021
                                           0.0020
                                                        1.0161 0.9842
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Niere 0.0000
                                           0.0068
                                                        0.0000 undef
20
                   Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0022
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
         Uterus_Endometrium 0.0068
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
25
           Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0000
30
     Weisse_Flutkoerperchen 0.0017
                     Zervix 0.0000.
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Faematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0051
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus_n 0.0000
65
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Hoden Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0195 0.0038 0.0000 0.0120 0.0068 0.0038 0.0007 0.0027 0.0027 0.0037 0.0000 0.0042 0.0000 0.0042 0.0000 0.0000 0.0000 0.0034 0.0000 0.0066 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0026 0.0019 0.0000 0.0052 0.0000 0.0051 0.0000 0.0129 0.0137 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 7.6272 0.1311 2.0416 0.4898 undef undef 2.3025 0.4343 undef 0.0000 undef 0.0000 0.1440 6.9448 undef 0.0000 0.0000 undef 0.3084 3.2426 undef 0.2393 4.1785 0.0000 undef undef 0.0000	10
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie	0.0000 0.0076 0.0000	0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef undef	25
Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0089 0.0178 0.0000			30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0028			35
Hepatisch	0.0000 0.0000 0.0000			40
_	0.0036			
Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0062 0.0121			45
Sinnesorgane	0.0000			
Paris - 1	NORMIERTE/SUBSTHAEUFIGKEIT	FRAHIERTE BIBI	JIOTHEKEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.0000 0.0017			55
Lunge Nerven	0.0130 0.0000 0.0000 0.0020			60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                          Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                        Blase 0.0624
                                            0.0204
                                                          3.0509 0.3278
                        Brust 0.0102
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                   Duenndarm 0.0368
                                                          2.2244 0.4496
                                            0.0165
                   Eierstock 0.0120
                                            0.0026
                                                          4.6050 0.2172
           Endokrines Gewebe 0.0000
                                            0.0050
                                                          0.0000 undef
            Gastrointestinal 0.0556
                                                         __undef 0.0000
                                          ... 0. 0000
 10
                      Gehirn 0.0030
                                            0.0041
                                                          0.7200 1.3890
             Haematopoetisch 0.0053
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                        Haut 0.0110
                                            0.0000
                                                          undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0190
                                            0.0065
                                                          2.9412 0.3400
                        Herz 0.0042
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Hoden 0.0000
                                            0.0000
                                                         undef undef
                       Lunge 0.0031
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0290
                                                         1.2605 0.7933
                                           0.0230
              Muskel-Skelett 0.0103
                                                         undef 0.0000
undef 0.0000
                                           0.0000
                       Niere 0.0027
                                           0.0000
 20
                    Pankreas 0.0033
                                           0.0110
                                                         0.2991 3.3428
                       Penis 0.1258
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Prostata 0.0479
                                           0.0319
                                                         1.5013 0.6661
         Uterus Endometrium 0.0338
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.1067
                                           0.0272
                                                         3.9279 0.2546
 25
           Uterus_allgemein 0.0509
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0128
       Prostata-Hyperplasie 0.0476
                  Samenblase 0.0267
               Sinnesorgane 0.0000
 30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                      Zervix 0.0213
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0167
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0118
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0071
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0204
                Eierstock n 0.1595
                Eierstock t 0.0000
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0082
          Gastrointestinal 0.0610
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0032
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0060
                   Prostata 0.0342
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus n 0.0541
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
Rlace	e 0.0156	%Haeufigkeit 0.0000			
	t 0.0000	0.0019	undef 0.0000 0.0000 undef		5
Duenndari		0.0000	undef undef		
Eierstocl		0.0000	undef undef		
Endokrines_Gewebe		0.0000	undef undef		
Gastrointestina		0.0000	undef undef		
Gehirm	n 0.0007	0.0000	undef 0.0000		10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
Haut	0.0037	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef		
Herz	2 0.0000	0.0000	undef undef		
Hoder	0.0000	0.0000	undef undef		15
	0.0000	0.0000	undef undef		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef undef		
	0.0000	0.0000	undef undef		
Pankreas			undef undef		20
			undef undef		
Prostata			undef undef		
Uterus_Endometrium			undef undef		
Uterus_Myometrium Uterus allgemein			undef undef		
Brust-Hyperplasie		0.0000	undef undef		25
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen		•	•		
	0.0000		•		30
2027211	0.0000				
	•				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung				•	20
Gastrointenstinal					
Haematopoetisch	0.0000				
	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
	0.0072				
Nebenniere					
	0.0000				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
-					
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBL	IOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
	0.0000				
Eierstock_n					
Eierstock	0.0000				
Endokrines_Gewebe	0.0000				55
Foetal	0.0000				
Gastrointestinal	0.0000				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden Lunge					60
Lunge Nerven				,	
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus n					C.,
					65

```
TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                T/N
                       Blase 0.0156
                                                         undef 0.0000
                                           0.0000
                       Brust 0.0026
                                           0.0038
                                                         0.6805 1.4694
                   Duenndarm 0.0031
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                                                         1.1513 0.8686
                   Eierstock 0.0030
                                           0.0026
           Endokrines Gewebe 0.0068
                                           0.0150
                                                         0.4528 2.2083
            Gastrointestinal 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
 10
                                                         0.1440 6.9448
                      Gehirn 0.0007
                                           0.0051
             Haematopoetisch 0.0027
                                                         undef 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0065
                                                         0.0000 undef
                                                         0.4626 2.1618
                        Herz 0.0064
                                           0.0137
 15
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0010
                                           0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
              Muskel-Skelett 0.0017
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Niere 0.0027
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
 20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0110
                                                         0.0000 undef
                       Penis 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
                                                         0.6824 1.4654
                    Prostata 0.0044
                                           0.0064
                                           0.0000
         Uterus Endometrium 0.0000
                                                         undef undef
                                                        2.2445 0.4455
          Uterus Myometrium 0.0152
                                           0.0068
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                           0.0000
                                                         undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0089
                  Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                      Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                        Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                       Lunge 0.0000
                  Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                    Placenta 0.0061
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.1595
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0006
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0065
                      Hoden 0.0154
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0068
               Sinnesorgane 0.0077
65
                   Uterus_n 0.0000
```

NORM	AL TUMO	R V	erhaeltnisse		
	%Haeufigkei	t %Haeufi	gkeit N/T T/N		
Blas	se 0.0819	0.0383	2.1356 0.4682		
	st 0.0473	0.0320	1.4811 0.6752		
Duenndar	m 0.0460	0.0331	1.3903 0.7193		
	k 0.0539	0.0442	1.2190 0.8204		
Endokrines_Geweb	e 0.0494	0.0652	0.7576 1.3199		
Gastrointestina	1 0.0805	0.0139	5.7984 0.1725		
	n 0.0451	0.0390	1.1557 0.8653		1.0
Haematopoetisc	h 0.0374	0.0379	0.9881 1.0121		
	t 0.0367	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisc	h 0.0190	0.0323	0.5882 1.7000		
Her	z 0.0382	0.0825	0.4626 2.1618		
Hode	n 0.0173	0.0117	1.4759 0.6775		15
Lung	e 0.0384	0.0184	2.0886 0.4788		
Magen-Speiseroehr		0.0537	1.0805 0.9255		
Muskel-Skelet	t. 0.0514	0.0240	2.1416 0.4669		
	e 0.0489	0.0479	1.0196 0.9808		
	s 0.0330	0.0663			20
	s 0.0359	0.0000	0.4986 2.0057		20
	a 0.0610	0.0617	undef 0.0000		
Uterus_Endometrium		0.0000	0.9883 1.0118		
Uterus_Myometrium	n 0.2030		undef 0.0000		
Uterus_allgemeis	n 0.0500	0.0000	undef 0.0000		
Brust-Hyperplasie	2 0 2206	0.0000	undef 0.0000	5. 4. 5	25
Prostata-Hyperplasie	= 0.2200 = 0.0773				
Samenblase			•		
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerpercher	0.0333				
Zarviv	0.0319				30
Zelvix	0.0319				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				•
Entwicklung		•			35
Gastrointenstinal	0.0361				
	0.0125				
Haematopoetisch					
	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse	0.0200				
	0.0325				
Nebenniere					
	0.0432				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
Simesorgane	0.0126				
	MORMIFREE/SIII	RTD NUTED TE	BIBLIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit	DIKAHIEKIE	BIBLIOIREKEN		
Brust	0.0340				
Eierstock n					
Eierstock t	0.1393				
Endokrines Gewebe					
Foetal					55
Gastrointestinal	0.0233				
Hacmatopostical	0.0488				
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0154				60
	0.0164				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane	0.0929				
Uterus_n	0.0416				65
•					

```
TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                       Blase 0.0195
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
  5
                       Brust 0.0026
                                           0.0038
                                                        0.6805 1.4694
                   Duenndarm 0.0031
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                   Eierstock 0.0000
                                          0.0000.
                                                        undef undef
          Endokrines Gewebe 0.0017
                                          0.0025
                                                        0.6792 1.4722
           Gastrointestinal 0.0038
                                                        undef 0.0000
                                          0.0000
 10
                     Gehirn 0.0052
                                          0.0041
                                                        1.2599 0.7937
            Haematopoetisch 0.0000
                                          0.0000
                                                       . undef undef
                       Haut 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Herz 0.0011
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
 15
                       Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                       Lunge 0.0000
                                          0.0020
                                                        0.0000 undef
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                        undef undef
                                          0.0000
             Muskel-Skelett 0.0034
                                          0.0000
                                                        undef
                                                               0.0000
                      Niere 0.0027
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
 20
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                   Prostata 0.0022
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
         Uterus Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef
                                                              undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                                        undef
                                          0.0000
                                                               undef
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                     Zervix 0.0106
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0254
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
               Eierstock_n 0.0000
               Eierstock_t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0070
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus n 0.0000
```

	%Haeufigkeit 0.0273 0.0000 0.0031 0.0030 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0051 0.0000 0.0000 0.0000 0.0025 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 5.3391 0.1873 undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000		
Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0059 0.0013 0.0000	0.0041 0.0000 0.0000	1.4399 0.6945 undef 0.0000 undef undef		10
Hoden	0.0032 0.0000 0.0052 0.0000	0.0000 0.0000 0.0117 0.0000 0.0077	undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000 0.0000 undef undef undef		15
Niere Pankreas Penis Prostata Uterus_Endometrium	0.0000 0.0017 0.0150 0.0109 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0085 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef 0.0000 1.2795 0.7815 undef undef		20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0000 0.0000 0.0000		undef 0.0000 undef undef		25
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervíx	0.0000				30
Entwicklung Gastrointenstinal					35
Hepatisch	0.0000 0.0000 0.0000				40
Herz-Blutgefaesse Lunge Nebenniere Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0036 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000		*		45
	NORMIERTE/SUBT %Haeufigkeit	TRAHIERTE BIBI	IOTHEKEN		50
Brust Eierstock_n Eierstock_t Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.1595 0.0051 0.0245 0.0035 0.0000				55
Haematopoetisch (Haut-Muskel (Hoden (Lunge (Nerven (Prostata (0.0032 0.0077 0.0000 0.0030				60
Sinnesorgane (Uterus n (0.000				65

	•	NORMAL	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse
5	Blase	e 0.0351	0.0077	N/T T/N 4.5763 0.2185
		0.0077	0.0038	2.0416 0.4898
	Duenndarm	0.0184	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock	0.0000	0.0000	undef undef
	Endokrines_Gewebe	0.0017	0.0000	undef 0.0000
10	Gastrointestinal		0.0093	1.2425 0.8048
		0.0030	0.0021	1.4399 0.6945
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
	Haut Hepatisch	0.0073	0.0000	undef 0.0000
		0.0093	0.0000	undef 0.0000
15		0.0255	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000
		0.0021	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000
	Magen-Speiseroehre		0.0077	0.0000 undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000
20		0.0054	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas	0.0000	0.0055	0.0000 undef
	Penis	0.0599	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0149	0.8774 1.1397
	Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0000
25	Uterus_Myometrium		0.0340	0.4489 2.2276
	Uterus_allgemein		0.0000	undef 0.0000
		0.0064		
		0.0059		
	Samenblase Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen			
	Zervix	0.0000		
35		FOETUS		
33	Protession le Branco	%Haeufigkeit		
	Entwicklung Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
40		0.0000		
	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0391		
		0.0000		
	Nebenniere			
45		0.0000		
	Placenta	· · · · -		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
		NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIBI	LIOTHEKEN
	•	%Haeufigkeit		•
	Brust			
	Eierstock_n			
55	Eierstock_t			
•	Endokrines_Gewebe Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
60	Hoden			
	Lunge			
	Nerven (
	Prostata (
	Sinnesorgane (•	
65	Uterus_n (0.0083		

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
7.7	%Haeufigkeit				
	0.0390	0.0051	7.6272 0.1311		-
Duenndarn	t 0.0064	0.0056	1.1342 0.8817		
Eierstoch		0.0000	undef 0.0000		
Endokrines Gewebe		0.0050	undef 0.0000 0.3396 2.9444		
Gastrointestinal		0.0000	undef 0.0000		
	1 0.0007	0.0021	0.3600 2.7779		10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000		
	0.0073	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef.		
Herz	0.0095	0.0000	undef 0.0000		
	0.0000	0.0000	undef undef		15
	0.0021	0.0020	1.0161 0.9842		
Magen-Speiseroehre		0.0077	2.5211 0.3967		
Muskel-Skelett		0.0060	2.5700 0.3891		
	0.0054	0.0000	undef 0.0000		
Pankreas		0.0055	0.0000 undef		20
Penis	0.0210	0.0000	undef 0.0000		
Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000		
Uterus Myometrium		0.0000 0.0272	undef 0.0000 0.5611 1.7821		
Uterus allgemein		0.0000	undef undef		25
Brust-Hyperplasie			midel audel		23
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase			•		
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen	0.0017				30
Zervix	0.0000				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				
Entwicklung	0.0139				35
Gastrointenstinal	0.0083			7	
	0.0000				
Haematopoetisch					
	0.0000				40
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
Nebenniere	0.0000				
	0.0000		•		
Placenta					45
Prostata		*			
Sinnesorgane					
•					
	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE B	IBLIOTHEKEN		50
Brust	%Haeufigkeit 0.0000				
Eierstock n					
Eierstock t		,			
Endokrines Gewebe	0.0000				55
Foetal					33
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0082				
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n	0.0083				65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                       Blase 0.0195
  5
                                           0.0026
                                                         7.6272 0.1311
                       Brust 0.0013
                                           0.0019
                                                         0.6805 1.4694
                   Duenndarm 0.0031
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0000
                                           0.0026
                                                         0.0000 undef
           Endokrines_Gewebe 0.0017
                                           0.0050
                                                         0.3396 2.9444
            Gastrointestinal 0.0057
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
  10
                      Gehirn 0.0022
                                           0.0021
                                                        1.0799 0.9260
             Haematopoetisch 0.0000
                                           0.0379
                                                        0.0000 undef
                        Haut 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                                                        undef undef
                   Hepatisch 0.0000
                                           0.0000
                        Herz 0.0011
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 15
                       Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                       Lunge 0.0010
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
         Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
             Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0060
                                                        0.0000 undef
                      Niere 0.0109
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
 20
                    Pankreas 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                    Prostata 0.0087
                                         0.0043
                                                        2.0473 0.4885
         Uterus_Endometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0068
                                                        0.0000 undef
 25
           Uterus allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
          Brust-Hyperplasie 0.0000
       Prostata-Hyperplasie 0.0059
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
 30
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0009
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
 35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
          Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0260
          Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0507
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
               Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0162
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0040
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e		
	%Haeufigkeit					
	0.0390	0.0051	7.6272 0.131			5
	0.0153	0.0150	1:0208 0.979			
Duenndarm		0.0000	undef 0.000			
Eierstock		0.0078	2.6863 0.372	3		
Endokrines_Gewebe		0.0125	1.3585 0.736	1		
Gastrointestinal		0.0000	undef 0.000	C		
	0.0126	0.0133	0.9415 1.0622	2		10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.000)		
	0.0073	0.0000	undef 0.0000			
Hepatisch	0.0000	0.0129	0.0000 undef			
Herz	0.0127	0.0000	undef 0.0000)		
Hoden	0.0115	0.0117	0.9839 1.0163	3		15
	0.0114	0.0143	0.7983 1.2526	5		
Magen-Speiseroehre	0.0097	0.0307	0.3151 3.1733	3		
Muskel-Skelett	0.0034	0.0060	0.5711 1.7510			
Niere	0.0326	0.0274	1.1896 0.8406	5		
Pankreas	0.0033	0.0166	0.1994 5.0142			20
Penis	0.0629	0.0000	undef 0.0000			
Prostata	0.0109	0.0170	0.6398 1.5631			
Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0000			
Uterus_Myometrium	0.0305		4.4891 0.2228			
Uterus allgemein	0.0255	0.0000	undef 0.0000			25
Brust-Hyperplasie			under 0.0000			23
Prostata-Hyperplasie						
Samenblase					*	
Sinnesorgane						
Weisse_Blutkberperchen						
	0.0106					30
SCI VIX	0.0100					
	FOETUS					
	%Haeufigkeit					35
Entwicklung						33
Gastrointenstinal	0.0111					
Gehirn	0.0063					
Hacmatopoetisch	0.0000		•			
Haut	0.0000					
Hepatisch						40
Herz-Blutgefaesse	0.0036					
Lunge	0.0072					
Nebenniere	0.0254					
	0.0062					
Placenta	0.0000					45
Prostata						
Sinnesorgane						

	NORMIERTE/SUBT	RAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN			50
	%Haeufigkeit					
	0.0000					
Eierstock_n						
Eierstock_t						
Endokrines_Gewebe	0.0000	•				55
Foetal						
Gastrointestinal	0.0000					
Haematopoetisch	0.0057					
Haut-Muskel	0.0162					
Hoden	0.0077					60
Lunge						(M)
Nerven						
Prostata						
Sinnesorgane						
Uterus n						
~~~~~ <u>~</u>						65

```
NORMAL
                                            TUMOR
                                                         Verhaeltnisse
                              %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
  5
                        Blase 0.0156
                                            0.0000
                                                         undef 0.0000
                        Brust 0.0051
                                           0.0056
                                                         0.9074 1.1021
                   Duenndarm 0.0184
                                           .0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Eierstock 0.0060
                                           0.0104
                                                         0.5756 1.7372
           Endokrines Gewebe 0.0085
                                           0.0075
                                                         1.1321 0.8833
            Gastrointestinal 0.0096
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
  10
                      Gehirn 0.0059
                                           0.0154
                                                         0.3840 2.6043
             Haematopoetisch 0.0080
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                         Haut 0.0073
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                   Hepatisch 0.0095
                                           0.0129
                                                         0.7353 1.3600
                        Herz 0.0201
                                           0.0137
                                                         1.4649 0.6827
 15
                       Hoden 0.0058
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Lunge 0.0145
                                           0.0164
                                                         0.8891 1.1248
          Magen-Speiseroehre 0.0000
                                           0.0230
                                                         0.0000 undef
              Muskel-Skelett 0.0017
                                           0.0300
                                                         0.0571 17.5100
                       Niere 0.0217
                                           0.0068
                                                         3.1722 0.3152
 20
                    Pankreas 0.0050
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                       Penis 0.0210
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
                    Prostata 0.0065
                                           0.0021
                                                         3.0709 0.3256
         Uterus Endometrium 0.0135
                                           0.0000
                                                         undef 0.0000
          Uterus_Myometrium 0.0457
                                           0.0204
                                                        2.2445 0.4455
 25
           Uterus allgemein 0.0153
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
          Brust-Hyperplasie 0.0096
       Prostata-Hyperplasie 0.0000
                  Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0470
     Weisse_Blutkoerperchen 0.0121
 30
                      Zervix 0.0213
                              FOETUS
 35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0139
          Gastrointenstinal 0.0056
                      Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0157
                        Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0213
                       Lunge 0.0217
                 Nebenniere 0.0254
                       Niere 0.0185
45
                    Placenta 0.0121
                    Prostata 0,0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock_t 0.0101
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0210
           Gastrointestinal 0.0122
            Haematopoetisch 0.0057
                Haut-Muskel 0.0259
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0387
65
                   Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
		%Haeufigkeit			
	0.0156	0.0000	undef 0.0000		5
	0.0090	0.0019	4.7637 0.2099		
Duenndarm		0.0000	undef undef		
Eierstock		0.0000	undef 0.0000		
Endokrines_Gewebe		0.0025	0.67921.4722		
Gastrointestinal		0.0046	0.0000 undef		10
	0.0037	0.0010	3.5998 0.2778		10
Haematopoetisch		0.0000	undef undef		
	0.0037	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0000	undef undef		
	0.0074	0.0000	undef 0.0000		
	0.0058	0.0234	0.2460 4.0652		15
•		0.0061	0.1693 5.9051		
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef		
Muskel-Skelett		0.0060	0.0000 undef		
	0.0027	0.0000	undef 0.0000		
Pankreas		0.0110	0.1496 6.6857		20
	0.0090	0.0000	undef 0.0000		
Prostata		0.0064	0.6824 1.4654		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef	- '	
Uterus_Myometrium	0.0229	0.0136	1.6834 0.5940		
Uterus_allgemein	0.0102	0.0000	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie	0.0032				
Prostata-Hyperplasie	0.0119			,	
Samenblase	0.0267				
Sinnesorgane	0.0000				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0017				30
Zervix					30
		•			
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	-				33
Gastrointenstinal	0.0000				
Gehirn	0.0000				
Haematopoetisch	0.0079				
Haut	0.0000				40
Hepatisch	0.0000				40
Herz-Blutgefaesse	0.0071				
	0.0036				
Nebenniere	0.0000				
Niere	0.0000				
Placenta	0.0000				45
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				
-					
	NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN		50
	%Haeufigkeit				
Brust					
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe			0		55
Foetal					22
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden					<b>(</b> 0
Lunge					60
Nerven					
Prostata					
Sinnesorgane					
Uterus_n	U.UU4Z				6.5

#### 2.2 Fisher-Test

Um zu entscheiden, ob eine Partial-Sequenz S eines Gens in einer Bibliothek für Normal-Gewebe signifikant häufiger oder seltener vorkommt als in einer Bibliothek für entartetes Gewebe, wird Fishers Exakter Test, ein statistisches Standardverfahren (Hays, W. L., (1991) Statistics, Harcourt Brace College Publishers, Fort Worth), durchgeführt.

Die Null-Hypothese lautet: die beiden Bibliotheken können bezüglich der Häufigkeit zu S homologer Sequenzen nicht unterschieden werden. Falls die Null-Hypothese mit hinreichend hoher Sicherheit abgelehnt werden kann, wird das zu S gehörende Gen als interessanter Kandidat für ein Krebs-Gen akzeptiert, und es wird im nächsten Schritt versucht, eine Verlängerung seiner Sequenz zu erreichen.

#### Beispiel 3

#### Automatische Verlängerung der Partial-Sequenz

- Die automatische Verlängerung der Partial-Sequenz S vollzieht sich in drei Schritten:
  - 1. Ermittlung aller zu S homologen Sequenzen aus der Gesamtmenge der zur Verfügung stehenden Sequenzen mit Hilfe von BLAST.
  - 2. Assemblierung dieser Sequenzen mittels des Standardprogramms GAP4 (Bonfield, J. K., Smith, K. F., und Staden R. (1995), Nucleic Acids Research 23 4992–4999) (Contig-Bildung).
  - 3. Berechnung einer Konsens-Sequenz C aus den assemblierten Sequenzen.

Die Konsens-Sequenz C wird im allgemeinen länger sein als die Ausgangssequenz S. Ihr elektronischer Northern-Blot wird demzulolge von dem für S abweichen. Ein erneuter Fisher-Test entscheidet, ob die Alternativ-Hypothese der Abweichung von einer gleichmäßigen Expression in beiden Bibliotheken aufrechterhalten werden kann. Ist dies der Fall, wird versucht, C in gleicher Weise wie S zu verlängern. Diese Iteration wird mit der jeweils erhaltenen Konsensus-Sequenzen  $C_i$  in Index der Iteration) fortgesetzt, bis die Alternativ-Hypothese verworfen wird (if  $H_0$  Exit; Abbruchkriterium I) oder bis keine automatische Verlängerung mehr möglich ist (while  $C_i > C_{i-1}$ ; Abbruchkriterium II).

Im Fall des Abbruchkriteriums II bekommt man mit der nach der letzten Iteration vorliegenden Konsens-Sequenz eine komplette oder annahernd komplette Sequenz eines Gens, das mit hoher statistischer Sicherheit mit Krebs in Zusammenhang gebracht werden kann.

Analog der oben beschriebenen Beispiele konnten die in der Tabelle I beschriebenen Nukleinsäure-Sequenzen aus Blasennormalgewebe getunden werden.

Ferner kommen zu den einzelnen Nukleinsäure-Sequenzen die Peptidsequenzen (ORF's) bestimmt werden, die in der Tabelle II autgelistet sind, wobei wenigen Nukleinsäure-Sequenzen kein Peptid zugeordnet werden kann und einigen Nukleinsaure-Sequenzen nicht als ein Peptid zugeordnet werden kann. Wie bereits oben erwähnt, sind sowohl die ermittelten Nukleinsaure-Sequenzen, als auch die den Nukleinsäure-Sequenzen zugeordneten Peptid-Sequenzen Gegenstand der vorliegenden Ertindung.

10

20

45

50

55

60

Chromosomale	Lokalisation									•																											
Länge der	angemeldeten	Sequenz in	1720	77 ) 1	1187	1478	411	1775	3181	1964	1702	2067	1302	1254	2548	1673	1593	572	2520	1722	1648	1102	1610	1108	675	350	746	217	392	17961	575	2927	743	1667	249	12/6	0121
Länge des	Ausgangs-	Basen	103	100	200	177	717	791	252	209	233	230	219	211	236	210	247	124	210	216	226	206	94	304	275	350	152	217	248	239	246	245	233	253	249	249	1 6
Identisch mit /Homolog zu			H.sapiens ran1h	Human zinc finger transcription factor hEZE (EZE) Homalog	Homo sapiens mRNA for phosphatidic acid phosphatase 22	H:sapiens mRNA for G profein-compled receptor Edg 2	Hearing MDNA for conjunction and the Horizontal	Homo enjore accorded a milliopepildase	Human monoratio land apoptosis related protein	Indition of the learner of the langer protein (MOZ)	Houring Sapiens anglotensin il receptor	Tuitidi IIIKINA IOF KIVA Nelicase (HKH1)	Human Hep2/ protein Homolog	1.34ptells IIIRNA for putative progesterone binding protein	H,saplens rhoB	Human skeletal muscle LIM-protein SLIM1	Human LIM domain protein CLP-36	Human TRPM-2	Human calmodulin-1 (CALM1)	H.sapiens dermatopontin mRNA	Homo sapiens phosphoglucomutase-related protein (PGMRP)	Human mRNA for alpha-actinin	Human nucleic acid binding protein	H;sapiens mRNA for GAS-3	Human small nuclear ribonucleoprotein (U1-70K)	H.sapiens mRNA for telokin Homolog	Rat growth and transformation-dependent mRNA	unbekannt	S;pombe chromosome I cosmid c18G6	unbekannt	O.mykiss mRNA for myosin heavy chain	unbekannt	unbekannt	unbekannt	unbekannt	Plasmodium falciparum DNA from contig 4-67	Arabidonsis thaliana chromosoma 1 BAC E1707
Wahrscheinlichkelt für eine spezifische	Expression im	Tumorgewebe %	99.62	100	99,42	96.66	97.54	99.93	99.85	99.61	10.00	96 57	06.00	00.00	90.33	99.77	60.66	86.98	99.74	99.2	96.36	96.3	95.44	99.03	97.54	66.66	90'66	99.61	100	99.94	100	98.21	99.85	99.61	98.22	99,03	97,54
Sequenz ID No.:				2	3	4	5	9	7	8	6	10	7	-12	42	2 5	+ u	2 6	10	10,	0	60	707	71	77.	23	24	2 2	97	1/7	87 8	67	30	31	32	33	. 34

Š	Chromosomale	Lokalisation																									7											
10	e der	eten nz in	Basen	734	314	1839	1931	294	882	179	238	934	231	699	240	25 acc	2000	750	224	107	340	977	611	689	260	85.1	1354	268 268	750	380	726	684	1116	226	806		241	226
15	Länge der	angemeldeten Sequenz in	Ä			Ì																								-								
20	Länge des	Ausgangs- EST in	Basen	221	140	196	188	186	227	179	238	307	220	217	208	228	220	281	223	400	440	7117	234	204	270	149	225	218	217	219	94	205	244	226	216		241	226
25	Identisch mit /Homolog zu			cosmid F09E5	protein 2 (jdp-2)	ING zinc finger	ediate chain 2c	or lipoxygenase	like DNA (IR-B)	unbekannt	unbekannt	ein Etr-3 (etr-3)	unbekannt	unbekannt	unbekannt	unbekannt	tiphakannt	anogaster Df72	Unbekannt	Hilman (c-mvh) Homolog	Schollor (ada 2)	Cachiol (edg-2)	unbekannt	1 NST-1 (hsr.1)	rotein 4 (CIP4)	unbekannt	cosmid D2021	unbekannt	osmid K07A12	unbekannt	cosmid T09A5	unbekannt	Il cosmid 9780	unbekannt	otein (ERCC4),	Homolog	unbekannt	unbekannt
.30	ldentisch n		1 1 1 1 1 1 1	caenornabditis elegans cosmid F09E5	ratius florvegicus jun dimerization protein 2 (jdp-2)	Ggallus mKNA for RING zinc finger	ic dynein interm	C.sativus mRNA for lipoxygenase	map of plastid-			Xenopus laevis RNA binding protein						Drosophila melanogaster Df72		Himan (c.	Ovis aries putative G-profein linked recentor (edg 2)	2000	110070	Nucs musculus Hsp/0-related NST-1 (hsr.1	94Z-interacting p	2-	Caenorhabditis elegans cosmid D202		Caenorhabditis elegans cosmid K07A12		Caenorhabditis elegans cosmid T09A5		chromosome VI		ss link repair pro			
35				Caenor	orvegicus ju	o.ga -	s cytopiasm	ပိ	nplete gene			us laevis R									putative G		ili sociica cii	ius muscuiu	AIN'A TOT COO		Caenorh		Caenorha		Caenorh		cerevisiae		ion and cro			
40				d di di	บลแนร บ	111111111111111111111111111111111111111	ratius norvegicus cytopiasmic dynein intermediate chain 2c		P;talciparum complete gene map of plastid-like DNA (IR-B)			Xenop									Ovis arles		14	N Gaciaco caro	TIOLLO Saplens (IIKINA for Cac42-interacting protein 4 (CIP4)								Saccharomyces cerevisiae chromosome VIII cosmid 9780		Homo sapiens excision and cross link repair protein (ERCC4),			
<b>4</b> 5																																						
50	Wahrscheinlichkeit für	Expression Im	N HOUNGEWELD I	50.00	97.50	56.78	00.00	99.03	97,78	98.22	97.54	97.54	99.03	99.99	97,54	99,85	99.85	97.54	97,54	97.54	99,94	99.03	60 00	00.00	0.00	97.54	97,54	98.22	99.85	97.54	97.54	97.54	99.06	97.54	99.03	CC 80	30.00	88.88
	Sequenz		35	36	37	38	000	000	1	1 0	747	45	444	2 5	40	47	48	49	20	51	52	53	54	55	3	56	/G	RC I	60	09	61	62	63	04	ဌ၀	99	67	70

Sequenz	Wahrs	Identisch mit /Homolog zu	L.	Länge der	Chromosomale
 	eine spezifische Expression im		Ausgangs-	angemeldeten	Lokalisation
	Tumorgew		Basen	Basen	
99	5	Chicken pro-alpha-2(I) collagen gene, g+c rich intron			
69		unbekannt	226	2	
20		unbekannt	147		
71		unbekannt		143	
72	26.92			2980	
73		unbekannt		227	
74				246	
75	6	Rat mRNA for '		773	-
76				293	
77	90.06	Caenorhabditis elegans cos	215	870	
78		A.vinela		237	
79				439	
8		Human BAC clone GS306C12 fron	219	2483	s. Spalte Identisch mit
81	97.54	unbekannt		202	uz golotilon/
82				353	
83				1039	
84	60.03		214	270	
85				330	
86		Mouse epithelial zinc-finger protein EZF (Zie)		235	
87		1		189	
88		Human unknown protein mRNA within the p53 intron		866	
89		1	224	224	
06	·	Homo sapiens chromosome 16 BAC clone CIT987SK-815A9		846	s. Spalte Identisch mit
91		Human Chromosome 11 Cosmid cSRL16b6	221	223	s. Spalte Identisch mit
92	98.21	Mouse mRNA for MyD118, a myeloid differentiation primary response gene	204	1374	0
93		Homo sapiens chromosome +16p11.2 BAC clone	224	761	s. Spalte Identisch mit
94	60'96			1825	
95		Homo sapiens (clone exon trap b207) chromosome 16p13.3	240	1374	s. Spalte Identisch mit //Homolog zu
96	99.03	Caenorhabditis elegans cosmid T15B7	194	2615	
	50 55	25 30 35 40	20	15	5

wantscheinischkeit für	Identisch mit /Homolog zu	Länge des	Länge der	Chromosomala
eine spezifische		Ausgangs-	ang	
Tumorgewebe %		EST in	Sedi	
60.03	Canis familiaris Sec61-complex gamma-surbunit	233	Pasell	
97.54	Human DNA sequence from PAC 187N21 on chromosome 6021.2-6021.33	197		s. Spalle Identisch mit
99'62	Xenopus laevis mRNA for 146 kDa nuclear protein	197	1218	
97.54	unbekannt	125		
98.22	Caenorhabditis elegans FER-1 (fer-1)	211		
97.54	unbekannt	211	1377	
97.54	unbekannt	223		
98.21	unbekannt	219		
97.54	unbekannt	245	1339	
96.87	Genomic sequence from Human 13	204		s. Spalte
97.54	unbekannt	220	300	nz golomoh/
60'66	unbekannt	210		
97.68	Homo saplens DNA from chromosome 19-cosmid F25965	216		s. Spalte Identisch mit
97.54	nupekannt	231	783	DY BOOLES
99.62	unbekannt	212	1045	
97.54	unbekannt	225	1386	
99.62	unbekannt	151	1747	
97.54	Mouse hexamer repeat sequence (s7) homologous to Drosophila 'period' gene	252	1526	
60'96	unbekannt	210	1205	
98.94	unbekannt	209	3968	
97,54	Caenorhabditis elegans cosmid R08D7	220		
97.54	unbekannt	297		
97.39	unbekannt	303		
99.03	Rattus norvegicus AKAP95	243	982	
 96.57	Sus scrofa mRNA for 17-kDa PKC-potentiated inhibitory protein of PP1	253	742	
 98.35	unbekannt	310	23301	
 99.74	Bos taurus supervillin	282	1860	
60.96	B.taurus mRNA for bovine vacuolar ATPase subunit A	301	807	
99.74	unbekannt	303	1932	
97.54	Thermomonospora curvata protein kinase PkwA (pkwA)	281	3024	- 3.
97.54	Human DNA sequence from cosmid V857G6, between markers	002	202	1 - 11 - 11 - 10 0

### TABELLE II

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
24	128
	129
3	130
25	131
	132
	133
26	134
	135
	136
27	137
	138
	139
28	140
	141
	142
. 29	143
30	144
	145
	146
•	147
	148
31	149
	150
•	151
	152
32	153
	154
	155
33	156
	157
34	158
	159
	160
35	161

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF'
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
35	162
	163
- 36	164
	165
	166
37	167
38	168
39	169
·	170
	171
40	172
	173
	174
41	175
	176
	177
42	178
	179
	180
43	181
44	182
	183
	184
45	185
	186
	187
46	188
	189
	190
47	191
	192
	193
48	194
	195
	196
49	197

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
49	198
	199
. 50	200
	201
	202
51	203
	204
	205
52	206
	207
	208
53	209
54	210
55	211
. 56	212
	213
	214
57	215
58	216
	217
	218
59	219
60	220
	221
	222
1	223
61	224
	225
62	226
-	227
	228
63	229
64	230
	231
	232
65	233

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
66	234
	235
*	236
67	237
	238
1	239
68	240
	241
	242
69	243
	244
70	245
	246
·	247
71	248
	249
	250
72	251
	252
	253
73	254
	255
	256
74	257
	258
	259
75	260
76	261
	262
	263
77	264
78	265
	266
79	267
80	268
	269

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
80	270
81	271
	272
	273
82	274
	275
	276
83	277
	278
·	279
84	280
	281
	282
85	283
·	284
	285
86	286
	287
	288
87	289
	290
	291
88	292
	293
	294
89	295
	296
	297
90	298
	299
	300
. 91	301
	302
	303
. 92	304
93	305

	DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)
5	Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
		306
	94	307
	95	308
10		309
		310
	96	311
15		312
	97	313
		314
20		315
	98	316
		317
25	×	318
	99	319
	100	320
30		321
<u>                                     </u>	101	322
	102	323
5		324
		325
	103	326
,		327
		328
	104	329
_		330
5		331
	105	332
		333
)	106	334
		335
	*	336
	107	337
		338
		339
,	108	340
		341

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
108	342
109	343
	344
	345
110	346
	347
111	348
	349
	350
112	351
	352
	353
113	354
114	355
	356
	357
115	358
,	359
	360
116	361
	362
,	363
	364
117	365
	366
	367
118	368
	369
1	370
119	371
	372
120	373
	374
121	375
122	376
	377

	DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)
5	Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
3	122	378
	123	379
	-	380
10		381
	124	382
		383
15		384
	125	385
		386
20		387
	126	388
	127	389
25		390

Die erfinderischen Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127 der ermittelten Kandidatengene und die ermittelten Aminosaure-Sequenzen Seq. ID No. 128–390 werden in dem nachfolgenden Sequenzprotokoll beschrieben.

Sequenzprotokoll

#### (1) ALLGEMEINE INFORMATION:

35 (i) ANMELDER:

(A) NAME: metaGen - Gesellschaft für Genomforschung mbH

(B) STRASSE: Ihnestrasse 63

(C) STADT: Berlin

(E) LAND: Deutschland

(F) POST CODE (ZIP): D-14195

(G) TELEFON: (030)-8413 1673

(H) TELEFAX: (030)-8413 1674

43

50

55

30

(ii) TITEL DER ERFINDUNG: Menschliche Nukleinsäure-Sequenzen aus Blasennormalgewebe

(iii) Anzahl der Sequenzen: 390

(iv) COMPUTER READABLE FORM:

(A) MEDIUM TYPE: Floppy disk

(B) COMPUTER: IBM PC compatible

(C) OPERATING SYSTEM: PC-DOS/MS-DOS

(D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPO)

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 1:

65

<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 1722 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	ιυ
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	15
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:1	25
cgttgaagta gatgcacaac agtgtatgct tgaaatcttg gatactgcag gaacggagca 60 atttacagca atgagggatt tatacatgaa aaatggacaa ggatttgcat tagtttattc 120 catcacagca cagtccacat ttaacgattt acaagacctg agagaacaga ttcttcgagt 180 taaagacact gatgatgttc caatgattct tgttggtaat aagtgtgact tggaagatga 240	30
aagagttgta gggaaggaac aaggtcaaaa totagcaaga caatggaaca actgtgcatt 300 cttagaatct totgcaaaat caaaaataaa tgttaatgag atcttttatg acctagtgcg 360 gcaaattaac agaaaaactc cagtgcctgg gaaggctcgc aaaaagtcat catgtcagct 420 gctttaatat actaaatgca ttgtagctct gagccaggtc tgaagaactg ttgcccaatt 480 caacagtgcc agcattccaa ctttgttaaa cctaccaaca tottaaatgg actttcctgt 540	35
ggtggtaccc tttaagaggc ggatgaaagc tactatatca gtttgcacat tctaatcact 600 ttccagtatc acaagagaga tttttactta tataatagtc ctagagtttg cagctggtaa 660 aaccagaggc tacatccagt attactgcta agagacattc ttcatccacc aatgttgtac 720 atgtatgaaa atggtgtact gtatacttta acatgcccca tactttgtat tggagagtac 780 aataatgtaa atcctaaaag caccactatt ttagcataat aaaagaaagt ccaaagagct 840 cctatataga ctactccaga taacttcgct tctttgatac ttgtagctta ttgtaatttt 900	40
ttttaagaaa ttcaaggtca ttattattgt acaaaataag cgctttgatt aacacagcta 960 tatagtttt ttaattttta aaaaacctgt ggagacggtg atcttgtctt taaaacatga1020 tagtcctttc agtataatgt cttagattaa agacgttgcc tttaatatct gttgggaagg1080 aaatgtccag acttttcaaa tctcttatta tatgtttcct ttttttgttt acatagggaa1140 caatgtttat agtcgtgtgt acagtggggg tctacaacaa gaagtgtata ttttcaaaca1200	45
attlittaat gatttaacaa tittigtaaa teattiteag gettetgeag etgtagatte1260 teaetgigaa teeetigett geteatgeat aagtgtatti geaataceaa atataeaggt1320 tiagtatitt tgeetgitag tgattgitte aeatgigtaa egittiggit gagatgitaa1380 atggiggaeg agtaetgigg atgigaatgi gggaagtaat titaateata tgiaatiggi1440 eaeaaggeet aattigeagt aactatiget gittiatita aeaatgeett gitgettigt1500	50
atgcattaat gtttggatgt aaagattgtg tgtctatcca acagggagcc acagtattta1560 aattgaccaa cctaatgtta caactacttt gaggtggcca aatgtaaact aaaagcctta1620 attaaagtgg tgcaattttg tataacttag catcagtagt tcaataaatt tggattgcca1680 tgcaagggct tgcattataa aaaaaaacaa aaaaaaaaa aa 1722	55
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 2:	60
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1187 Basenpaare	

- (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: lines
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- ιΰ (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 15 (vi) HERKUNFT:

5

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- ²⁰ (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:2

```
eggotegagg aggeggtete ttegtgeace eacttgggeg etggaceece teteageaat
ggccaccggc cggctgcaca cgacttcccc ctggggcggc actccccagc aggactaccc 120
cgaccetggg tettgaggaa gtgetgagea geagggaetg teaccetgee etgeegette 180
ctcccggctt ccatccccac ccggggccca attacccatc cttcctgccc gatcagatgc 240
ageogeaagt coegoogete cattaccaag ageteatgee acceggttee tgeatgecag 300
aggageceaa gecaaagagg ggaagaegat egtggeeeeg gaaaaggaee gecaeeeaca 360
cttgtgatta cgcgggctgc ggcaaaacct acacaaagag ttcccatctc aaggcacacc 420
tgcgaaccca cacaggtgag aaaccttacc actgtgactg ggacggctgt ggatggaaat 480
tegecegete agatgaactg accaggeact accgtaaaca caeggggeac egecegttee 540
agtgccaaaa atgcgaccga gcattttcca ggtcggacca cctcgcctta cacatgaaga 600
ggcattttta aatcccagac agtggatatg acccacactg ccagaagaga attcagtatt 660
ttttactttt cacactgtct tcccgatgag ggaaggagcc cagccagaaa gcactacaat 720
catggtcaag ttcccaactg agtcatcttg tgagtggata atcaggaaaa atgaggaatc 780
caaaagacaa aaatcaaaga acagatgggg totgtgactg gatottotat cattocaatt 840
ctaaatccga cttgaatatt cctggactta caaaatgcca agggggtgac tggaagttgt 900
ggatatcagg gtataaatta tatccgtgag ttgggggagg gaagaccaga attcccttga 960
attgtgtatt gatgcaatat aagcataaaa gatcaccttg tattctcttt accttctaaa1020
agccattatt atgatgttag aagaagagga agaaattcag gtacagaaaa ccatgtttaa1080
atagcctaat gatggtgttt gtgagcttgg tcctaaaggt cccaacaagg gagccaaagg1140
tttaaactgc tggatccttg gcaaggggaa atctgtgttt ttttccg
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 3:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 1478 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel

55

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:3	
gegaaccege gegetgeeeg gteetgeget geecageggg aggggetgga ceeegegtte 60 eteeteeetg eeggteeeea teettaaage gagagtetgg aegeeeegee tgtgggagag 120 agegeeggga teeggaeggg gageaacegg ggeaggeegt geeggetgag gaggteetga 180	1
ggetacagag etgeegege tggeacacga gegeetegge actaacegag tgttegeggg 240 ggetgtgagg ggagggeece gggegecatt getggeggtg ggagegeege eeggteteag 300 eeegeecteg getgetetee teeteegget gggaggggee gtageteggg geegtegea 360 geeceggeec gggetegaga ateaagggee teggeegeg teeegeaget cagtecateg 420 eeettgeegg geageeeggg eagagaeeat gtttgaeaag aegeggetge egtaegtgge 480	2
cctcgatgtg ctctgcgtgt tgctggctgg attgcctttt gcaattctta cttcaaggca 540 taccccttc caacgaggag tattctgtaa tgatgagtcc atcaagtacc cttacaaaga 600 agacaccata ccttatgcgt tattaggtgg aataatcatt ccattcagta ttatcgttat 660 tattcttgga gaaaccctgt ctgtttactg taaccttttg cactcaaatt cctttatcag 720 gaataactac atagccacta tttacaaagc cattggaacc tttttatttg gtgcagctgc 780	2
tagtcagtcc ctgactgaca ttgccaagta ttcaataggc agactgeggc ctcacttctt 840 ggatgtttgt gatccagatt ggtcaaaaat caactgcagc gatggttaca ttgaatacta 900 catatgtcga gggaatgcag aaagagttaa ggaaggcagg ttgtccttct attcaggcca 960 ctcttcgttt tccatgtact gcatgctgtt tgtggcactt tatcttcaag ccaggatgaa1020	30
gggagactgg gcaagactet tacgececae actgeaattt ggtettgttg ccgtatecat1080 ttatgtggge etttetegag tttetgatta taaacaccae tggagegatg tgttgaetgg1140 acteatteag ggagetetgg ttgeaatatt agttgetgta tatgtategg atttetteaa1200 agaaagaact tetttaaag aaagaaaaga ggaggactet catacaacte tgeatgaaac1260 accaacaact gggaatect atecgageaa teaceageet tgaaaggaag cagggtgee1320	35
aggtgaaget ggeetgtttt etaaaggaaa atgattgeea caaggeaaga gggatgeate1380 tttetteetg ggtgtacaag ecettttaaa gacettetge tggetgegat geetettgga1440 atgeacagtt gtgtgtaaca gagttaeett aactegtg 1478	40
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 4:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 411 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	45
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	50
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	55
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT:	60
(A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	65

#### (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

#### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:4

gccacattte cggggttttg cgggccccgc gatgttttce agagcttttc aagtgggaag 60 aggagagcga caacgtgaaa atgccccgtg ccggggggtc caccggagtc ctgccagctg120 tccggcgctg gggtggacgt ctgatttatg aagctcccca tccacctatc tgagtacctg180 acttctcagg actgacacct acagcatcag gtacacagct tctcctagca tgacttcgat240 ctgatcagca acaagaaaa tttgtctccc gtagttctg ggcgtgttca ccacctacaa300 ccacagagct gtcatggctg ccatctctac ttccatcct gtaatttcac agcccaggt360 cacagccatg aatgaaccac agtgcttcta caacgagtcc attgccttct t 411

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1775 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

20

30

35

4()

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5

aaaatcctat gatagtataa ctttgcataa gcctactgaa tgataggaaa gtttttagtt 60 tcttatcaaa gaaagagaat aaagtgtttt tttttttcag tttcacattg acatttttat 120 taacgccaac tgttttttaa ttatttttt aaaacaatag cacaaaaatg tttcaaggaa 180 gcagteteae aatetgatga eettetgaaa tacegttaag eeacaccaaa tatgaattte 240 tgttaataac acaaaatatt tttttaagaa aaaaagaaaa aaaaggtagg gaaagaagaa 300 gggaatgaga tttagattta aaactcattg gattaaatag gtgaggctta ttagtaggat 360 atactgttga agcaaacagt ggcacacaca ggcttacagt ctttgttttt taaaccagtt 420 accactaatg tattaageee tgeageagtt accaetgaet tetegeaege ataaaatgaa 480 ccgggagaag ccagtgttga tactgttgtg aagaggttca agagctggct tttcagacaa 540 ctaagaccat tittagcaga ataactcctt cagaaaggcc tggctgaaga tctttttatt 600 tctattgtct cacctatata aatttcaggg ttcttataag tcatctttaa aaagaaaaaa 660 ataatgtata tcagtttctc ttatttaatg tggctatgaa agatgtttcc ttattatttc 720 ttcatctcta agaaggacac cagggaatgg gggttggggg tggaactaaa gggaggaaaa 780 60 aaaccagaac agggtaggtt tttgtttttt gctttttgtt tttttttggc caaggggtcg 840 gtcacacaga agggaaggca aggaggaaaa ctaaactaca atccttggtt cagattgagt 900 tatgcaggaa tatatettee tgatcagtee eegtgeeaaa aaaaaaaaa geeacttgga 960 attatgcact gactccaact atgtgatacc agctatcagc cttttgtgtt taaccattcc1020

cagaaatgga caccacctt ggetttatag getsettgea gaasecastt cacaaaaatg1090 etetteacea agaageetet agttteettt tggtaggtta taassacaga acatetgtea1140 ttaacagtag agtgttaaat acttttaace actgacaagg etteagaaag ttteacagtt1200 tegttatget etatttatt actateatat ttacattttt atttttatt tatttttge1260 tgaattgetg attteettt tteaatagaa tttaattetg gagtgtgage aggaaccagt1320 taactacatt eattgteeaa eeeeeactgg tttgaaagaa gaeteeaaat tettggeata1380 tgaatcaget gtteggtage teeacettat eeetgeageg aagcageaga acegecaatg1440	
geggeacete aggatteaca etgtgggtgg tgaggeette egetgaagga ggtactggtg1500 gatgetetea geateteget ttagecagge ageatteage agaatattt cacaacactg1560 etggatggta egeteagetg aaggagetgg gtgacteteg aagaaageet taacetetee1620 agecattta teaactgeaa ateceteaac tgatagetge aaaacaatgg ttttaaacag1680 taagtgaaac caagaggetg agaacaaact teeatttace etaaaaataa ataaatataa1740 tgtegeagge eeccaatata atagtagtag gggga	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 6:	LS
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 3181 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	20
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN (iii) ANTI-SENSE: NEIN	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6	45
cgggtggggt gggagcaggg ggggacagtg ccccgggaac ccggtgggtc acacacacgc 60 actgcgcctg tcagtagtgg acattgtaat ccagtcggct tgttcttgca gcattcccgc 120 tcccttccct ccatagccac gctccaaacc ccagggtagc catggccggg taaagcaagg 180 gccatttaga ttaggaaggt ttttaagatc cgcaatgtgg agcagcagcc actgcacagg 240 aggaggtgac aaaccatttc caacagcaac acagccacta aaacacaaaa agggggattg 300 ggcggaaagt gagagccagc agcaaaaact acattttgca acttgttggt gtggatctat 360	50
tggctgatet atgcctttca actagaaaat tctaatgatt ggcaagtcac gttgttttca 420 ggtccagagt agttctttc tgtctgcttt aaatggaaac agactcatac cacacttaca 480 attaaggtca agcccagaaa gtgataagtg cagggaggaa aagtgcaagt ccattatgta 540 atagtgacag caaagggacc aggggagagg cattgccttc tctgcccaca gtcttccgt 600 gtgattgtct ttgaatctga atcagccagt ctcagatgcc ccaaagtttc ggttcctatg 660 aggggaggg atgatagtgt ttgaatctga atcagccagt ctcagatgcc ccaaagtttc ggttcctatg 660	55
agcccggggc atgatetgat ccccaagaca tgtggagggg cagcetgtgc ctgcctttgt 720 gtcagaaaaa ggaaaccaca gtgagcctga gagagacggc gattttcggg ctgagaaggc 780 agtagttttc aaaacacata gttaaaaaag aaacaaatga aaaaaatttt agaacagtcc 840 agcaaattgc tagtcagggt gaattgtgaa attgggtgaa gagcttagga ttctaatctc 900 atgtttttc cttttcacat ttttaaaaga acaatgacaa acacccactt attttcaag 960 gttttaaaac agtctacatt gagcatttga aaggcgtgct agaacaaggt ctcctgatcc1020	60
gtccgaggct gcttcccaga ggagcagctc tccccaggca tttgccaagg gaggcggatt1080	65

```
taacaccccc tagcaaaact cacagagett tecgtttttt tettteetgt aaagaaacat1200
      tteetttgaa ettgattgee tatggateaa agaaatteag aacageetge etgteeccee1260
      gcacttttta catatatttg tttcatttct gcagatggaa agttgacatg ggtggggtgt1320
     ccccatccag cgagagagtt tcaaaagcaa aacatctctg cagtttttcc caagtaccct1380
     gagatactic ccaaagccct tatgtttaat cagcgatgta tataagccag ttcacttaga1440
     caactttacc cttcttgtcc aatgtacagg aagtagttct aaaaaaaatg catattaatt1500
     tetteececa aageeggatt ettaattete tgeaacaett tgaggacatt tatgattgte1560
     ectetgggee aatgettata eccagtgagg atgetgeagt gaggetgtaa agtggeeccc1620
     tgcggcccta gcctgacccg gaggaaagga tggtagattc tgttaactct tgaagactcc1680
     agtatgaaaa tcagcatgec cgcctagtta cctaccggag agttatcctg ataaattaac1740
     ctctcacagt tagtgatect gteettttaa cacettttt gtggggttet etetgacett1800
     tcatcgtaaa gtgctgggga cettaagtga tttgcctgta attttggatg attaaaaaat1860
     gtgtatatat attagctaat tagaaatatt ctacttctct gttgtcaaac tgaaattcag1920
     agcaagttcc tgagtgcgtg gatctgggtc ttagttctgg ttgattcact caagagttca1980
     gtgctcatac gtatctgctc attttgacaa agtgcctcat gcaaccgggc cctctctctg2040
     cggcagagtc cttagtggag gggtttacct ggaacattag tagttaccac agaatacgga2100
     agagcaggtg actgtgctgt geagetetet aaatgggaat teteaggtag gaagcaacag2160
     cttcagaaag agctcaaaat aaattggaaa tgtgaatcgc agctgtgggt tttaccaccg2220
     tetgteteag agteceagga cettgagtgt cattagttae tttattgaag gttttagace2280
     catagoaget ttgtctctgt cacatcagca atttcagaac caaaagggag gctctctgta2340
     ggcacagage tgcactatea egageetttg ttttteteea caaagtatet aacaaaacca2400
     atgtgcagac tgattggcct ggtcattggt ctccgagaga ggaggtttgc ctgtgatttc2460
     ctaattatcg ctagggccaa ggtgggattt gtaaagcttt acaataatca ttctggatag2520
     agtcctggga ggtccttggc agaactcagt taaatctttg aagaatattt gtagttatct2580
     tagaagatag catgggaggt gaggattcca aaaacatttt atttttaaaa tatcctgtgt2640
     aacacttggc tcttggtacc tgtgggttag catcaagttc tccccagggt agaattcaat2700
     cagageteca gtttgcattt ggatgtgtaa attacagtaa teccatttee caaacetaaa2760
     atctgttttt ctcatcagac tctgagtaac tggttgctgt gtcataactt catagatgca2820
     ggaggeteag gtgatetgtt tgaggagage accetaggea geetgeaggg aataacatac2880
     tggccgttct gacctgttgc cagcagatac acaggacatg gatgaaattc ccgtttcctc2940
     tagtttcttc ctgtagtact cctcttttag atcctaagtc tcttacaaaa gctttgaata3000
     ctgtgaaaat gttttacatt ccatttcatt tgtgttgttt ttttaactgc attttaccag3060
     atgttttgat gttatcgctt atgttaatag taattcccgt acgtgttcat tttattttca3120
35
     tgctttttca gccatgtatc aatattcact tgactaaaat cactcaatta atcaataaaa3180
```

- 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 7:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÂNGE: 1964 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (2) 131 323 (III. MICAI
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:7

gcaacatgte tgccaccaac attggcatte etcacacgca gagattgcaa gggcaaatge (	0
cagtgaaggg gcacatttcc atccgctcca agtctgcgcc actgccctct gcggctgctc 12	0
accagcagca getgtatgge egtageceat eggeagttge catgeagget ggeeetegeg 18	0
cactggctgt tcagcgtggc atgaacatgg gggttaatct gatgcctact cccgcctata 24	0
atgtcaattc catgaatatg aacaccttga atgccatgaa cagctatcga atgacacagc 30	0
ccatgatgaa cagcagttac catagtaacc ctgcctacat gaaccagaca gcacagtatc 36	0
ctatgcagat gcagatggga atgatgggga gccaggccta tacccagcag cctatgcagc 42	10
ctaaccetca tgggaacatg atgtacacag geceeteeca teacagetae atgaacgetg 48	0
Staggatage caaggagte attacagag etterteed teacagetac atgaacgetg 48	0
ctggcgtgcc caagcagtca ctcaacggac cttacatgag aagatgagca agatgaactt 54	0
gcaatcaaaa acttaaatat atataaataa aggaacettt tatactgaca aaccagagaa 60	0
aaatggacct ttttccagtt aaaatattgc tgtagattta gaggaatttt tctttggttt 66	0 15
attttattt ttagaaaacc tgatcttctc tttttttggg ttcattttgt tctgggtttt 72	0
ggttttcttc acaatcttga acattttaca gtagaactca tctaaaaaatg gatttgggga 78	0
tggggaaaca tgcacaaaat cttttcataa ttaaaaagag ccttactttc tttacatacc 84	0
acatggacag aatttgtgta aaagtgaatt atctttattt taaaatgtat gtttcccctc 90	0
actigetinges geteceasing tightestitt taasigetiat atacatetes agggetiasee 96	n 20
agaccettte etecaaacce aacettteat ttectaette attecageag gaggeaetta102	20
ggggagactc ggatggggac atggagaaca acccaagctc cttaaactat taaagtgagg108	n n
caggaaaatg cttctccttt taaaatcccc tccactcctc acacacac	J 1
accettecce aagaatgttt etttatagae ggaetteatt gaaatetttg ttgttettga120	) )
atcaagtgta atataatttt tttcttcttt tttaaaatat tcccactcag cactcagagal26	)
cacaaaaata ctgtaagtct caattaacag cagaatctca gagaaaagct gtttgcaatc132	25
caaatccagc ctttggagga atagagatgg tcaattaaca atcaaaaaga ggagattaac138	)
Ctattattt tttagagga atagagging caattaaca atcaaaaaga ggagattaac1380	)
ctettgtttt tttaccacct ggtgaatcag ccataacgca cacacacgcc acccagcctc1440	)
ttgtttctag tatgtacttt gaaatgctaa ctgagggtct tgatgcttga gcctttgact1500	)
gataaaactc aaatagcagt ccccagtgat ttgcctctta ggttctttct taaattgttg1560	30
gtggatgact gtacatttta gtgatttgaa aaataactga caaaccattg aaacagttta1620	)
ttttatgttg gaagagatgg cgcagatgtg tgtcagaagg gagatcacgg tgtgagtttc1680	)
gtagctattt aagtgataca tacctctagt ttttgtatgt cttttgagat cctgagttcal740	)
tcccctgtga atcagagtgc acaagcacct ctcctgtgag tggctaatga gaagagggac1800	)
agaccgacca ccagcacagt agggcagate tggacagcag aatgttataa cgcaagttca1860	35
tgtgttgctc ccaactccat tctcttttct ctcgtgcaac cagtttgccc attctcttcc1920	)
tattacttgc tccagggata ggtaaaaaaa aaaaaaaaaa	
	40
(2) INFORMATION (IDED OF OR NO. 6	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 8:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	
(A) LÄNGE: 1702 Basenpaare	45
	43
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANG: einzel	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(b) For obotic. Inteat	
W	50
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	
hergestellte partielle cDNA	
and general particular objects	
(III) LIVE CTI (TTI COLLADOR)	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	55
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(iii) futti deliver. Welly	
( ) ( ) ( )	
(vi) HERKUNFT:	60
(A) ORGANISMUS: MENSCH	
(C) ORGAN:	
(5) 51.67.114.	
/ ***	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:	65

#### (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

#### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8

```
ggacacccca ggtatgtgga cgagcagttc ctgtcacgcc tcttcctatt tgtggccctg 60
     gtgatcatgt tctggctcct gattgcctaa tgctgggctc ctgcgtacat ccgtggcagg 120
     gctctggact ggtgacgtgc caccccaact cctggtgttt ggcttcctgg ctaatcttga 180
     ctcctggaat cagtgggatc agtaacacat caaggagtct tgtttcttca tcagagcttt 240
     ggaactegag accagttggc gatgaccect gaatategee accqctqtaa acactetata 300
     acttcaggec ttggcattga gtcatctctc atgggtgaca ccatgaaatc ttgtttcagc 360
     cagttctgca ggtcctgact ctgcagaggg aagaggcaga aagagagaaa ctgtcagagt 420
     ataatttcac ctgagtttaa tattacagaa acaaagggat gcaccaaatg gtatttctqq 480
     aaattttcat gtctttaaat accccttggt aagttgcttc tgaagccagt gggggctcct 540
     cagatagaga ggttcccctt tcaaatccca gtgccgctct gttctctttc cttcccctcc 600
     cacteccect ettetteete tgtagagatg caagaaattg etgteecata aaaatcataa 660
     ttgcagtagc taaagctggg gtcacttcgt gaattcacca gagactcaaa gatctttat 720
     tggctctggg ctgtgctcag tgtctttggc ctcagagaac aacttgaatg acttcctggt 780
     ttcctggcat aaattattcc tggtgagaca tgtggcttaa ctcacaggtt tcccatcagc 840
     tttctcccta aaactatgtt catctgcctc tctctgccag agaacataca gccgagaata 900
     ctgccgaagc tgagactgac tactgtgcat taggaaagac ctggagtcag gactttggtg 960
     ggatttggag ctccgaggca gtaataactg aacaagcagc cctgtcccct aggctgcaga1020
     agettgaatg catectetee cagaacetge cacaggaaac tggggggettt gtcaggtcag1080
     cccaactgca tgcaaaagac caccatcctc agaagccaag ttgtctttta tgaagaggca1140
     aggaaagggg aaacccacat gtgaccctga ttttggtatg gcttgataga gttccctgaa1200
     aacteettgt atgtgtgeta aaaccaggga ageatgtgae tgeeaageag geaaceetq1260
     atgatttgta aagccaggtg gcagggcctt ggggagcccc agcacaatga tattgtgtgg1320
     tettecetee tgtggaateg aggggaaatt attetteeea atacettgat ttgattttcal380
     gtttcataag cttcttcctc tgaatcttat tgagggacta tggtaccaag caggtaggac1440
     tgttcacctg gtggaacagt tcttgctctg ccttctaggc ttcatcccag aaatccagcc1500
     tetttetgga gaccecaaag etggagggag atgggettte etetgggeet etetteetac1560
     tttgccatcc acactgctcc tggctaaccc cagcaagaac caacaaatgg gtagggaagc1620
    cccatctaat tggcttttt tcttcaatta tggacgtgca ttgttttggt tgggaacaaa1680
35
    aggttttgga ggggagatgt gg
```

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 9:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 2067 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 55 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
    - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
      - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

65

40

### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9

gccgcaggct cccggtgttc ccatttcgag aggagctcct ggctgctatt gcaaatcacc 60	
geographic confidence of the second s	5
aagteeteat cattgaagge gagacagggt cagggaagae cacccagate cegcagtate 120	
tetttgagga gggttataca aacaagggta tgaagattge etgeacecaa eeeeggagag 180	
tggctgccat gagtgtggcc gcccgagtgg cccgggagat gggtgtgaag cttgggaatg 240	
aggttggeta cagcateege tttgaggaet geacateaga gegaaetgte eteegetaca 300	
tgacagatgg gatgettete egggagttee tetetgagee tgacetggeg agttacageg 360	10
tggtgatggt ggatgaggca cacgaaagga ccctacacac agacattctc tttggattga 420	
teaaggatgt tgetegette egacetgage teaaggteet ggtggettea gecacaatgg 480	
acactgooog tttttocacc ttctttgatg acgcccctgt gtttcgaatc cccggacgca 540	
ggtttcctgt ggacatcttc tacaccaagg ctccagaggc tgactacttg gaagcttgtg 600	
tagtatetgt gttgcagate catgtgacce agececetgg ggatatectg gtgttcctga 660	
caggacagga ggagattgag gctgcctgtg agatgctcca ggatcgctgc cgccgcctgg 720	15
get coasast grantered get get coast that a goat the coast that a grant that a gran	
gctccaaaat ccgggagctc ctggtgctgc ccatttatgc caatctgccc tctgacatgc 780	
aggecegtat ettecageee acaccacetg gggcacgaaa ggtggttgtg gcaacgaaca 840	
ttgctgagac atcactcacc attgagggca tcatttatgt getggatcca gggttctgta 900	
agcagaagag ctacaacccc cgcacaggca tggaatcgct cactgtcaca ccctgcagca 960	20
aggeeteage caateagega getggeaggg caggtegggt ggetgeaggg aagtgettee1020	
gcctgtatac cgcctgggcc tatcagcacg agcttgagga aaccacagtg cctgagatcc1080	
agaggaccag cttgggcaat gtcgtgttgc tgctcaagag cttagggatc catgacctaal140	•
tgcactttga tttcctggac cetecaccat atgagacact getgctgget ttggagcagc1200	
tgtalgetet gggageeele aaccaeettg gggageteae eacgtetggt cgaaagatgg1260	25
cayagetgee ggtggacece atgetgteea aaatgatett ageetetgag aagtacaget1320	25
gttcagagga gatcctgaca gtggctgcca tgctctctgt caacaactcc atcttctacc1380	
gaccaeagga caaggtcgtc catgctgaca atgcccgtgt caacttcttt ctccctggcg1440	
gtgaccacct ggttctgcta aatgtttaca cacagtgggc tgagagtggt tactcttccc1500	
agtggtgcta tgagaacttt gtacagttca gatcgatgcg ccgagcccgg gatgtgcggg1560	22
addated aggetting gracesting gracesting and the the	. 30
aacagctgga agggctcttg gaacgtgtgg aagttggtct cagttcctgc cagggggact1620	
atatecqtqt acgcaaggee atcactgetg gttactttta ccacacggea cggttgactc1680	
ggagtggcta ccgcacagtg aaacagcagc agacagtctt catteatccc aactcctccc1740	
tettigagea acageraege tggetgetet accaegaact tgtettgace accaaagagt1800	
tealgagaea gglaetggag attgagagea gttggettet ggaggtgget ecceattatt1860	35
ataaggeeaa ggagetagaa gateeecatg etaagaaaat geecaaaaaa ataggeaaaa1920	*
casgagaaga gstagggtaa gagaaggasg taaasagaas stgasacsag steettttes1980	
ttotatacat tatttaatac ctattaaata aaattatttt tggaataaag cttgtgggaa2040	
catttqqqat ctaqaaaaaa aaaaaaa 2067	
	40
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 10:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	45
	7.7
(A) LÄNGE: 1302 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANG: einzel	
(D) TOPOLOGIE: linear	50
,	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	
hergestellte partielle cDNA	
hergestelite partielle CDNA	
	55
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
(iii) ANTI CENCE, MEM	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
	60
(vi) HERKUNFT:	
(A) ORGANISMUS: MENSCH	
(C) ORGAN:	

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10

	ctcgagtgga	acccatactt	gctggtctga	tccatgcaca	aggcggggct	gctaggcctc	60
10	rgrgcccggg	cttggaattc	ggtgcggatg	gccageteeg	ggatgacccg	ccgggacccg	120
10	ctcgcaaata	aggtggccct	ggtaacggcc	tccaccgacg	ggatcggctt	cgccatcgcc	180
	cggcgtttgg	cccaggacgg	ggcccatgtg	gtcgtcagca	gccggaagca	gcagaatgtg	240
	gaccaggcgg	tggccacgct	gcagggggag	gggctgagcg	tgacgggcac	cgtgtgccat	300
	gtggggaagg	cggaggaccg	ggagcggctg	gtggccacgg	ctgtgaagct	tcatggaggt	360
15	atcgatatcc	tagtctccaa	tgctgctgtc	aaccctttct	ttggaagcat	aatggatgtc	420
IJ	actgaggagg	tgtgggacaa	gactctggac	attaatgtga	aggececage	cctgatgaca	480
	aaggcagtgg	tgccagaaat	ggagaaacga	ggaggcggct	cagtggtgat	cgtgtcttcc	540
	atagcagcct	tcagtccatc	tcctggcttc	agtccttaca	atgtcagtaa	aacagccttg	600
	ctgggcctga	ccaagaccct	ggccatagag	ctggccccaa	ggaacattaq	ggtgaactgc	660
20	ctagcacctg	gacttatcaa ⁻	gactagcttc	agcaggatgc	tctggatgga	caaggaaaaa	720
20	gaggaaagca	tgaaagaaac	cctgcggata	agaaggttag	gcgagccaga	ggattgtgct	780
	ggcatcgtgt	ctttcctgtg	ctctgaagat	gccagctaca	tcactgggga	aacagtggtg	840
	gtgggtggag	gaaccccgtc	ccgcctctga	ggaccgggag	acagcccaca	ggccagagtt	900
	gggctctagc.	tcctggtgct	gttcctgcat.	tcacccactg	gcctttccca	cctctgctca	960
25	ccttactgtt	cacctcatca	aatcagttct	gccctgtgaa	aagatccaqc	cttccctgcc1	020
	gtcaaggtgg	cgtcttactc	gggattcctg	ctgttgttgt	ggccttgggt	aaaggcctcc1	080
	cctgagaaca	caggacaggc	ctgctgacaa	ggctgagtct	accttggcaa	agaccaagat1	140
	attttttcct	gggccactgg	ggaatctgag	gggtgatggg	agagaaggaa	cctggagtgg1	200
	aaggagcaga	gttgcaaatt	aacaacttgc	aaatgaggtg	caaataaaat	gcagatgatt1	260
30	gcgcggcttt						302
						_	

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 11:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1254 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 50 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

40

45

55

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11
- tgggccgccg ccgaaccccg cgcgccactc gctcgctcag agggaggaga aagtggcgag 60 ttccggatcc ctgcctagcg cggcccaacc tttactccag agatcatggc tgccgaggat 120

ttcacqtcqc cqctcaacct gctqctqctt ggcctctqca tcttcctqct ctacaaqatc 240 gtqcqcqgqg accaqccqqc ggccaqcqqc gacaqqacqa cqacqaqccq cccctctqc 300 cccqcctcaa gcqqcqqac ttcaccccq ccqaqctqcq gcqcttcqac gqcqtccaqq 360	
accegegeat acteatggee ateaaeggea aggtgttega tgtgaceaaa ggeegeaaat 420 tetaegggee egaggggeeg tatggggtet ttgetggaag agatgeatee aggggeettg 480 ceaeattttg eetggataag gaageaetga aggatgagta egatgacett tetgacetea 540 etgetgeeea geaggagaet etgagtgaet gggagtetea gtteaettte aagtateate 600	v
acytyggcaa actyctyaay gagygygagy agcccactyt ytactcagat yagyaagaac 660 caaaagatga gagtycccyg aaaaatgatt aaagcattca ytygaaytat atctattttt 720 ytattttyca aaatcattty taacaytcca ctctytcttt aaaacatayt yattacaata 780 tttagaaayt tttgaycact tyctataayt tttttaatta acatcactay tyacactaat 840	10
aaaattaact tettagaatg catgatgtgt ttgtgtgtca caaatccaga aagtgaactg 900 cagtgetgta atacacatgt taatactgtt tttettetat etgtagttag tacaggatga 960 atttaaatgt gttttteetg agagacaagg aagaettggg tattteecaa aacaggtaaa1020 aatettaaat gtgcaccaag agcaaaggat caaettttag teatgatgtt etgtaaagae1080 aacaaateee tttttttte teaattgaet taaetgeatg atttetgttt tatetacete1140 taaageaaat etgeagtgtt ecaaagaett ttggtatgga taageactag geegetgtee1200	15
cggtaaccaa_aatggaaatc ttccaaaaca ggaggctcag gctggccaaa aagg 1254  (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 12:	20
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2548 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	25
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear  (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	30
hergestellte partielle cDNA  (iii) HYPOTHETISCH: NEIN	35
(iii) ANTI-SENSE: NEIN  (vi) HERKUNFT:  (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(C) ORGAN:  (vii) SONSTIGE HERKUNFT:  (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12	50
gccgcagccc tcatctgcca ccgcagtctg gttggagctg ttgtcttgta tgctcagcga 60 ggcccggaga gacccgggag agagctaggc cgagtccacc gcccgagtct gctgcccgag 120 cccgcgttac gcacaaagcc gccgatcccc ggcctgggt gagcagagcg accaccgcc 180 gggagcagcg cggcgagacg cacggtgcg cctatgcccc cgcgcccca ccgcccccgc 240 cgcggcagcc gaagcgcagc gagagaacgc gccaccggg ggcccgggtg cagctagcga 300 ccctctcgcc acctgcgcg agcccgagt gagcagtaga cggcgagcg gagggcagcg 360 agcgttaga cggcgagcg agcccgagtg cagctagcga cggcgagcg cagctagcagcg cggcgagcg cggcagcg cggcgagcg c	55
aggogttege gggececete etgetgeeeg ggeeeggeee teatggegge cateegeaag 420 aagetggtgg tggtgggega eggegegtgt ggeaagaegt geetgetgat egtgtteagt 480 aaggaegagt teeeegaggt gtaegtgeee aeegtetteg agaactatgt ggeegacatt 540 gaggtggaeg geaageaggt ggaggtggeg etgtgggaea eggegggeea ggaggaetae 600 gaeeegetge ggeegetete etaeeeggae aeegaegtea tteteatgtg etteteggtg 660 gaeageeegg aetegetgga gaacateeee gagaagtggg teeeegaggt gaageactte 720	60
tgtcccaatg tgcccatcat cctggtggcc aacaaaaaag acctgcgcag gacgagcatg 780	65

```
teegeacaga getggeeege atgaageagg aaceegtge; cacagatgae ggeegegeea 840
     tggccgtgcg catccaagcc tacgactacc tcgagtgctc tgccaagacc aaggaaggcg 900
     tgcgcgaggt cttcgagacg gccacgcgcg ccgcgctgca gaagcgctac ggctcccaga 960
     acggetgcat caactgctgc aaggtgctat gagggccgcg cccgtcgcgc ctgccctgc1020
     cggcacggct cccctcctg gaccagtccc ccgcgagccc ggagaagggg agacccgtgt1080
     eccacaagga ecceaeegge etgeetggea tetgtetget gaegeetetg gettgegeeal140
     ggacttggcg tgggcaccgg gcgcccccat cccagtgtct gtgtgcgtcc agctgtgttg1200
     cacaggeetg ggeteeceae tgagtgeeaa gggteecetg ageatgettt tetgaagage1260
     cgggcctcag agtgtgtggc tgtgtgtctg ttcgactccc ctcgccccat tttcacccca1320
10
     ceccegeete tgateceegg gggcgagatt ggcgcgggag tgtggccgcg ceccatcaga1380
     tgttegecet teaceagegg gagettgata teeettgtet gtaacataga eeeegggtac1440
     tgcgggaggg gagggctgct gggggatgt gggggatgtt atataaatat agatataatt1500
     ttattttcgg agctaagatg gtgttattta agggtggtga tgggtgagcg ctctggccca1560
     ggctgggcca gactcccgcc caagcatgaa caggacttga ccatctttcc aacccctggg1620
     gaagacattt gcaactgact tggggaggac acagcttcag cacagcctct cctqcqqqcc1680
     agcccgctgc gaaccctcca ccagctaccg gagggaggag ggaggatgcg ctgtggggtt1740
     gtttttgcca taagcgaact ttgtgcctgt cctagaagtg aaaattgttc agtccaagaa1800
     actgatgtta tttgatttat ttaaaggcta aaatttgttt ttttattctt tgcacaattg1860
20
     tttcattgtt tgacacttaa tgcactcgtc atttgcatac qacagtagca ttctgaccac1920
     acttgtacgc tgtaacctca tctacttctg atgtttttaa aaaatgactt ttaacaagga1980
     gagggaaaag aaacccacta aattttgctt tgtttccttg aagaatgtgg caacactgtt2040
     ttgtgatttt atttgtgcag gtcatgcaca cagttttgat aaagggcagt aacaagtatt2100
     ggggcctatt tttttttt tccacaaggc attctctaaa gctatgtgaa attttctctq2160
25
     cacctetgta cagagaatac acetgeeeet gtatateett tttteeeete eceteetee2220
     caqtggtact totactaaat tgttgtottg ttttttattt tttaaataaa ctgacaaatg2280
     acaaaatggt gagcttatga tgtttacata aaagttctat aagctgtgta tacagttttt2340
     tatgtaaaat attaaaagac tatgatgatg acatttttat aaaagaaatc ttgtggttta2400
     atagtgtgta aaaataccct tgtgaatttg gaacaaggga gatattctcc taggcgagat2460
     cctttcttqc caactc:qtt tcccttatag caaatgtagt aaatgaggat gaagtccctt2520
     tgagagcatg tgggggttgg gtgaccaa
```

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 13:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LANGE: 1673 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

40

45

55

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13
- accaatgcac atgtagtaat caaatgtttg gggctagata ttatggtata caaaaaacat 60 taaaatcatg tggtttgcaa gcaaagcaaa catttttgcc aatgtttgca aattggccac 120 aaccacaaat tcaagaaatt ttttaaaaag acaaaagcca gcttacaaag atttgaccaa 180

taaaaccect egageecaca geettateag etgaggetga gggaagaetg gtetaggtge 240	
tgctcctgaa cttggtctct gagccatggc ttcccataga cactcaggtc cctccagcta 300	
caaggtgggc accatggcgg agaagtttga ctgccactac tgcagggatc ccttgcaggg 360	
gaagaagtat gtgcaaaagg atggccacca ctgctgcctg aaatgctttg acaagttctg 420	
tgccaacace tgtgtggaat gccgcaagee categgtgeg gactecaagg aggtgcacta 480	
taagaacege ttetggeatg acacetgett cegetgtgee aagtgeette acceettgge 540	
caatgagacc tttgtggcca aggacaacaa gatcctgtgc aacaagtgca ccactcggga 600	
ggacteecce aagtgeaagg ggtgetteaa ggeeattgtg geaggagate aaaacgtgga 660	
gtacaagggg acceptctege acaaagacte cttcacctet agtaacteca agcaagtcat 720	1
egggaetgga agettettee etaaagggga ggaettetae tgegtgaett gecatgagae 780	
caagtttgcc aagcattgcg tgaagtgcaa caaggccatc acatctggag gaatcactta 840	
ccaggateag cectggeatg cegattgett tgtgtgtgtt acctgeteta agaagetgge 900	
tgggcagcgt ttcaccgctg tggaggacca gtattactgc gtggattgct acaagaactt 960	
tgtggccaag aagtgtgctg gatgcaagaa ccccatcact gggtttggta aaggctccag1020	1:
tgtggtggcc tatgaaggac aateetggca egactactgc ttecactgca aaaaatgctc1080	••
egtgaatetg gecaacaage getttgtttt ceaccaggag caagtgtatt gtecegactg1140	
tgccaaaaag ctgtaaactg acaggggctc ctgtcctgta aaatggcatt tgaatctcgt1200	
tetttgtgte ettaetttet gecetataee ateaataggg gaagagtggt cetteeettel260	
tttaaagtte teetteegte tttteteeca ttttacagta ttacteaaat aagggeacae1320	20
agtgatcata ttagcattta gcaaaaagca accetgeage aaagtgaatt tetgteegge1380	
tgcaatttaa aaatgaaaac ttaggtagat tgactcttct gcatgtttct catagagcag1440	
aaaagtgcta atcatttagc cacttagtga tgtaagcaag aagcatagga gataaaaccc1500	
seactgagat geeteteatg ceteagetgg gaceeacegt gtagacacae gacatgeaag1560	
agttgcageg getgeteeaa eteaetgett eacceegttt etgtggagee gggagaaggg1620	25
accetactgg accatggeat ggggttaact tteeteatea ggactetgge eet 1673	
·	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 14:	30
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	
(A) LÄNGE: 1593 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANG: einzel	35
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	40
hergestellte partielle cDNA	10
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(m) vivi o (i i i i i i i i i i i i i i i i i i	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	45
(vi) HERKUNFT:	
(A) ORGANISMUS: MENSCH	
	50
(C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:	
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
( ) = = = = = = = = = = = = = = = = = =	55
(vi) SECUENT DECCURED INC. CEO ID NO. 44	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14	
ggggccagga cgccgcccgg cgcggagtgg ctgccctgcg cggggacact cagagcccgg 60	
tgggcgggag gaaggcggca tgccccagac ggtgatcctc ccgggccctg cgccctgggg 120	60
cttcaggctc tcagggggca tagacttcaa ccagcetttg gtcatcacca ggattacace 180	
aggaagcaag geggeactge caacetgtgt cetggagatg teatectgge tattgaegge 240	
tttgggacag agtccatgac tcatgctgat gcgcaggaca ggattaaagc agcagctcac 300	
cagetgtgte teaaaattga caggggagaa acteaettat.ggteteeaca agtatetgaa 360	
gatgggaaaq cccatcettt caaaatcaac ttagaatcag aaccacagga attcaaaccc 420	65

```
attggtaccg cgcacaacag aagggcccag cetttigttg cagetccaaa cattgatga: 480
     aaaagacagg tagtgagege tteetataac tegecaactg ggetetatte aactageaat 546
     atacaagatg cgcttcacgg acagctgcgg ggtctcattc ctagctcacc tcaaaacgag 600
     cccacagect cggtgcccc cgagtcggac gtgtaccgga tgctccacga caatcggaat 660
    gageceacae agectegeea gtegggetee tteagagtge teeagggaat ggtggaegat 720
     ggetetgatg accgtecgge tggaacgegg agtgtgagag etecggtgae gaaagtecat 780
     ggcggttcag gcggggcaca gaggatgccg ctctgtgaca aatgtgggag tggcatagtt 840
     ggtgctgtgg tgaaggcgcg ggataagtac cggcaccctg agtgcttcgt gtgtgccqac 900
     tgcaacctca acctcaagca aaagggctac ttcttcatag aaggggagct gtactqcqaa 960
     acccacgcaa gagcccgcac aaagccccca gagggctatg acacggtcac tctgtatccc1020
     aaagcttaag tototgoagg ogtggcacge acgcacgcac ccacccacgc gcacttacac1080
     gagaagacat tcatggcttt gggcagaagg attgtgcaga ttgtcaactc caaatctaaa1140
     gtcaaggett tagacettta teetattgtt tattgaggaa aaggaatggg aggeaaatge1200
15
    ctgctatgtg aaaaaaacat acacttagct atgttttgca actctttttg gggctagcaa1260
    taatgatatt taaagcaata atttttgta tgtcatactc cacaatttac atgtatatta1320
    cagocatcaa acacataaac atcaagatat ttgaaggact ctaattgtct ttccttgaca1380
    agttgatttt gcaattgtgg taaatagcaa ataacaatct tgtattctaa cataatctgc1440
    agttgtctgt atgtgtttta actattacag tgcatgttag ggagaaattc cctgaatttc1500
    tttagttttg tattcaaaca attatgccac tcgatgcaac aaacataata aatacataaa1560
    agatttaaaa aataaaaaaa aaaaaaaaaa aaa
```

- ²⁵ (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 15:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LANGE: 572 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
    - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
    - (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15

```
cattettgg gegtgagtea tgeaggtttg cagecagee caaagggggt gtgtgegega 60 geagageget ataaataegg egeeteeeag tgeecacaae geggegtege caggaggage120 gegegggeae agggtgeee tgacegagge gtgeaaagae teeagaattg gaggeatgat180 gaagactetg etgetgttg tggggetgee getgacetgg gagagtggge aggteetgg240 ggaceagaeg gteteagaea atgageteea ggaaatgtee aateagggaa gtaagtaegt300 eaataaggaa atteaaaatg etgeeaaegg ggtgaaaeag ataaagaeet teatagaaaa360 gagtgeeeta ggagtgeeeta ggagategga gaggeeeta ggagggetee caggagtgt480 eaatgtgaee gtggtggee tetggggag gtgtaageee teettaaae agacetgeat540 gaagttgteg aacgggtgt
```

(2) INFORMATION ÜBE	ER SEQ ID N	O: 16:			
(i) SEQUENZ CHAR (A) LÄNGE: 2520 (B) TYP: Nukleins (C) STRANG: ein (D) TOPOLOGIE:	Basenpaare säure zel	<b>:</b>			
(ii) MOLEKÜLTYP: au hergestellte partie	us einzelnen elle cDNA	ESTs durch	Assemblieru	ng und Editierung	10
(iii) HYPOTHETISCH:	NEIN				15
(iii) ANTI-SENSE: NEI	N				
		•		•	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMU: (C) ORGAN:	S: MENSCH				20
(vii) SONSTIGE HERK (A) BIBLIOTHEK:		,			2.5
(xi) SEQUENZ-BESC	HREIBUNG:	SEQ ID NO:	16		30
cgctcctcta cccaattttt	ttttttagag	atgaaaggct	gcagaaatgt	ttattgaata 60	
cagtgccagg tttataaata agaggtggtt aaatctccaa tccttttcaa atagccatgg tgctacagaa gtgtttaata catgccacta ccttcttact gacaacttca ggggattaaa	a aaacgtattt a acagtttatc g tgaagggcaa a aacatcataa c ccaagggata	acaatttcca tcaagattta cttcagtaac tagatttgga cagacagcaa	tagagttggt cagaaacgtc aaaagaacta gaaagaacac agaatttctg	cccccatcag 120 caagtacatc 180 ccaccatctt 240 acactccacc 300 tctcctacag 360	35
ttagtggaaa tctagtcact caaatgctta aaataattga ttcaggaaga gattcccagt acagcagcgc tgggcctact acatgcattt ataaagagaa	gcçaaaggag atgaacggaa atgctgaggg gcacagccgt tataaaaata	aaatatattt gagtagactt gttcgtggta tcattacaat tgtacaatag	aggatataca gaccaaattt agctattcct attgttacaa ctcattttca	ataaataatt 480 acattcgttg 540 ctgacgagac 600 gtacaatcag 660 atgtgtgtaa 720	40
gttgccgaaa gacaccaatg ccttccttgg caacagtgca tcaacaccta ccccaaacag cagtttctta tggcaagtct tataaatata tgtatatatt	aaagtgtgca tcaaaagccc atggagaaca caggctaaag tatagagtag	aaaattcatt atctgaaata aaactatgaa caggatgcca ttagaagtag	tgtcaaaaaa tcgagatcca agggtttgcc gttcaactaa gggcaagagt	tcagaaaaag 780 tttgcctcgc 840 aagtactcag 900 tcactttata 960 ttacaggaag1020	45
gtectaacca actteaaggg gcagactaac acceaacgce agtggattet gcetcaccte tgtagggttt ctggttccca	tgggctggtc tgctcaaaac gacacgatcc	atccccccaa tggaactcag tggccataca	ataccagggc cattccctgg agaatcctgt	ggaaggctac1140 agggggaggg1200 ttcaaaggta1260	50
gtcttttagg atacgctgca ttagaagget acatttegaa accgagaggt catcgaccac ccctgccaca agaaatatcc gaagagaaac cccaaggtaa	aaaacaagtc aggcctgaga aggacattaa ccttaggcat	aaatatcccc ctgggtcagc cttactcaaa tcctttcaga	ctccagcccc aatcaggctc ccaggaaccc ttcaggtaat	ctttgaaact1380 tttgaccacc1440 tatctcacca1500 tacaaaagcc1560	55
aaccettage teatagtgte cagaageaca tgggegatgt ctaacaaget acaaaatgee tataaateag eestgaatge	ctcccctcca agaaagacag acccatttgg	ctgctctgac ggagtaggag ctgccaagag	ccaccctct aaggagaagc cttctcactg	ggcagaaaat1680 caagggtctc1740 ccttgctagc1800	60
agectgeeac tgtteeetgg teettgetaa taagatacaa tteaaaaaag agetetgtae	ccagttaaca	ccgtgaaaaa	tgcacatctc	cagccttcat1920	

atctcaatgc aaagaccagt accagatgte tgagttttgg ttacaggttt ataattagac2010 acaaaattca ctccacactg gagttttact ttcaagctgg aagctagcat tagttctact2100 tggggggaaa aaagcaaagt caagtcaact tgggaaaaaa aaaaaagga ggaggaggct2160 aagtataatc ataaattaaa agtcgcgaat caaaggtgac tggtagtgtc ttttaggcat2220 gaagagactg gcttacaaaa gtgactactg cttctaccac acacagcgaa gattgaatta2280 cagacacact aaatcatgtc tcttgcagat ggtctcaagt agttacataa gacaggtaat2340 cagcagcaca attgagaaca acccctaaat acatgcttga gagaaagtgg gtttttttt2400 tccttaagag ctctactgc tgaatagatc attaaaagtt accataattc accttcccc2460 ctcccccag tgaaaatgca actagaccta catgttccat aaataggatg aagtccctgc2520

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 17:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1722 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

10

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17

cattgtttgc caaaatccca ggcagcatgg acctcagtct tctctgggta cttctgcccc 60 tagtcaccat ggcctggggc cagtatggcg attatggata cccataccag cagtatcatg 120 45 actacagoga tgatgggtgg gtgaatttga acoggcaagg cttcagctac cagtgtcccc 180 aggggcaggt gatagtggcc gtgaggagca tcttcagcaa gaaggaaggt tctgacagac 240 aatggaacta cgcctgcatg cccacaccac agagcctcgg ggaacccacg gagtgctggt 300 gggaggagat caacagggct ggcatggaat ggtaccagac gtgctccaac aatgggctgg 360 tggcaggatt ccagagcege tacttegagt cagtgctgga tegggagtgg cagttttact 420 gttgtcgcta cagcaagagg tgcccatatt cctgctggct aacaacagaa tatccaggtc 480 actatggtga ggaaatggac atgattteet acaattatga ttaetatate egaggageaa 540 caaccacttt ctctgcagtg gaaagggatc gccagtggaa gttcataatg tqccqqatqa 600 ctgaatacga ctgtgaattt gcaaatgttt agatttgcca cataccaaat ctgggtgaaa 660 ggaaaggggc cggggacagg agggtgtcca catatgttaa catcagttgg atctcctata 720 55 gaagtttetg etgetetett teetteteec tgagetggta actgeaatge caactteetg 780 ggcctttctg actagtatca cacttctaat aaaatccaca attaaaccat gtttctcact 840 tttcacatgt ttcatagcaa ctgctttata tgactgatga tggcttcctt gcacaccaca 900 tatacagtgc gcatgcttac agccgggctt ctggagcacc agctgcagcc tggctactgc 960 tttttactgc agaatgaact gcaagttcag catagtggag gggagaggca gaactggagg1020 agaggtgcag tgaaggttct ctacagctaa gcctgtttga atgatacgta ggttccccac1080 caaaagcagg ctttctgccc tgagggacat cttcccactc ccctgctcca catgagccat1140 gcatgcttag caatccaagt gcagagctct ttgctccagg agtgaggaga ctgqgaggtq1200 aaatggggaa atggaagggt ttggaggcag agctgaaaac agggttggaa ggatttcctg1260 aattagaaga caaacgttag catacccagt aaggaaaatg agtgcagggg ccaggggaac1320 65 ccgtgaggat cactctcaaa tgagattaaa aacaaggaag cagagaatgg tcagagaatg1380

ggattcagat tgggaacttg tggggatgag agtgaccagg ttgaactggg aagtggaaaa1440 aggagtttga gtcactggca cctagaagcc tgcccacgat tcctaggaag gctggcagac1500 accctggaac cctggggagc tactggcaaa ctctcctgga ttgggcctga tttttttggt1560 gggaaaggct gccctgggga tcaactttcc ttctgtgtgt ggctcaggag ttcttctgca1620 gagatggcgc tatctttcct cctcctgtga tgtcctgctc ccaaccattt gtactcttca1680 ttacaaaaga aataaaaata ttaacgttca ctatgctgaa aa 1722	5
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 18:	10
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1648 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:  (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18	
gaccaagaa acagggccta aggatcattt totoggatgo atcacggcto atottooggo 60 cagttooto cagtggtgtg ogggccacco tgcagactgt acgcagagag ctacgagagg 120 atoccagog gocatgacca ggagccacag goagtgotga gocototoat agccatogoa 180 stgaaaatat cocagattoa tgagagaact ggooggaggg gaccoactgt catcacotga 240	40
tagaggaaa gatcactcac cagggccaaa gagagtgctc agcgggagat gcttcactga 300 gccttcttg ctacctgtt gtgcctctta tgactttgga aaaacaaaag atattttgct 360 ttgggggat agagggtggg tgggaaaaga aaaaaaatcc atttggtttt ggttttgtcc 420 attcctca aatgcagcag ggcctttagt tgtctgttaa agctgcacta taatttggta 480	45
ctacatttt atcacacaaa ggaacctccc cttttgacaa caactgggct aggcagctgt 540 aatcacaac atttgtgcat cacttgtgcc aagtgagaaa atgttctaaa atcacaagag 600 gaacagtgc cagaatgaaa ctgaccctaa gtcccaggtg cccctgggca ggcagaagga 660 acactccca gcatggagga gggtttatct tttcatccta ggtcaggtct acaatggggg 720	50
aggttttat tatagaacte ceaacageee aceteactee tgecaceeae eegatggeee 780 geeteeeee ateceateee caacateeet gtaceacett eteteacate ttetaaaget 840 tgtacaaat cacaatggtg cacttecaae aaaatatate aataggtgtt tteetetett 900 ttttgtaaa tagtattatt ttagetatta agetggatae ettettteaa atteageeat 960 cagttgtaa agttgggaag aagtttettg acaagactet geaattaaat gettaaaatt1020	55
ggaggggat cetteettga ttacateaag tatgttggta catgggttta tacaagttee1080 ettgagaag geaaaaagae caccatgtgt gagagetett tgacttggee aataggggee1140 atettaatg cacttgtttg gacacattte tgatettatt tgtaaagget geaaaaggag1200 ggatgaaat getgtaaaag taggaaatga agtggaaget ggaagaaaat gtaattggtg1260 tacagetat gggeeagatg gtggaggga gggtggggae eeetgeegge aageagagtg1320	60
cacagetry gygeayary grandygya gygrygygae eeergeegge aageaggg1320 cacagetry ctttcetcae ttgggaaaag gytactgeeg gtetageage etcetetgta1380 teagecagg acacecageg egtgggaeet gtttgtet gttttgette ettgggaaeg1440 cacagteae teacectgee atttgeggaa atgacetggt geaetttgae tgttaageaa1500 gegttattg etgtagteaa gyttagtgea aggaaggaaa catteegagt aaggatatttg1560	65

tttccatttt ctgtctgtgc ttctgtcaga aacttgctag gactttagtg gccaataaaa1620 aagaaattcc taatttcaac cttaaaaa . 1648

5

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 19:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1102 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear

15

25

30

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
    - (C) ORGAN:
  - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
    - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
    - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19

35

55

```
tgcgccgcgg gctgggtccc accagggaga agcagaattt gcccgcatca tgagcattgt 60
ggaccccaac cgcctggggg tagtgacatt ccaggccttc attgacttca tgtcccqcqa 120
gacageegac acagatacag cagaceaagt catggettee tteaagatee tggetgggga 180
caagaactac attaccatgg acgagetgcg cegegagetg ccaecegacc aggetgagta 240
etgeategeg eggatggeec ectacaeegg eccegaetee gtgeeaggtg etetggaeta 300
catgtccttc tccacqqcqc tqtacqqcqa qaqtgacctc taatccaccc cqccqqccq 360
ceetegtett gtgcgccgtg ceetgecttg caecteegee gtegeceate teetgectgq 420
gtteggttte ageteceage etecaceegg gtgagetggg geecaegtgg categateet 480
ccctgcccgc gaagtgacag tttacaaaat tattttctgc aaaaaagaaa aaaaagttac 540
gttaaaaacc aaaaaactac atattttatt atagaaaaag tattttttct ccaccagaca 600
aatggaaaaa aagaggaaag attaactatt tgcaccgaaa tgtcttgttt tgttgcgaca 660
taggaaaata accaagcaca aagttatatt ccatcctttt tactgatttt tttttcttct 720
atctgttcca tctgctgtat tcatttctcc aatctcatgt ccattttggt gtgggagtcg 780
gggtaggggg tactcttgtc aaaaggcaca ttggtgcatg tgtgtttgct agctcacttq 840
tccatgaaaa tattttatga tattaaagaa aatcttttga aatggctgtt ttttaaggaa 900
gagaatttat gtggcttctc atttttaaat cccctcagag gtgtgactag tctctttatc 960
agcacacact taaaaaattt ttaatattgt ctattaaaaa taggacaaac ttggagagta1020
tggacaactt tgatattgct tggcacagat ggtattaaaa aaaccacact cctatgacaa1080
aaaaaaaaa aaaaaaactc gg
                                                                 1102
```

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 20:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1610 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	1
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	ı
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20	20
gegegetgat tggaegegtg gggegaggeg gaggagagee gtgegeaegg egtatgtggg 60 geegtgtgea gaecegegtg tggegeagge aaggaeeete aaaataaaea geetetaeet 120 tgegageegt etteeeeagg eetgegteeg agteteegee getgegggee egeteegaeg 180	
cggaagatet gaetgeagee atgageagea atgagtgett caagtgtgga egatetggee 240 actgggeeg ggaatgteet actggtggag geegtggteg tggaatgaga ageegtggea 300 gaggttteea gtttgtttee tegtetette cagatatttg ttategetgt ggtgagtetg 360 gteatettge caaggattgt gatetteagg aggatgeetg etataaetge ggtagaggtg 420	25
gccacattgc caaggactgc aaggagccca agagagagcg agagcaatgc tgctacaact 480 gtggcaaacc aggccatctg gctcgtgact gcgaccatgc agatgagcag aaatgctatt 540 cttgtggaga attcggacac attcaaaaag actgcaccaa agtgaagtgc tataggtgtg 600 gtgaaactgg tcatgtagcc atcaactgca gcaagacaag tgaagtcaac tgttaccgct 660 gtggcgagtc agggcacctt gcacgggaat gcacaattga ggctacagcc taattattt 720	30
cctttgtcgc ccctccttt tctgattgat ggttgtatta ttttctctga atcctcttca 780 ctggccaaag gttggcagat agaggcaact cccaggccag tgagctttac ttgccgtgta 840 aaaggaggaa aggggtggaa aaaaaccgac tttctgcatt taactacaaa aaaagtttat 900 gtttagtttg gtagaggtgt tatgtataat gctttgttaa agaaccccct ttccgtgcca 960 ctggtgaata gggattgatg aatgggaaga gttgagtcag accagtaagc ccgtcctggg1020 ttccttgaac atgttcccat gtaggaggta aaaccaattc tggaagtgtc tatgaacttc1080	35
cataaataac tttaatttta gtataatgat ggtcttggat tgtctgacct caggaacttc1000 taaataacat caagtaacat ctgtatcagg ccctacatag aacatacagt tgagtgggag1200 taaacaaaaa gataaacatg cgtgttaatg gctgttcgag agaaatcgga ataaaagcct1260 aaacaggaac aacttcatca cagtgttgat gttggacaca tagatggtga tggcaaaggt1320 ttagaacaca ttattttcaa agactaaatc taaaacccag agtaaacatc aatgctcaga1380	40
gttagcataa tttggagcta ttcaggaatt gcagagaaat gcattttcac agaaatcaag1440 atgttatttt tgtatactat atcacttaga caactgtgtt tcatttgctg taatcagttt1500 ttaaaagtca gatggaaaga gcaactgaag tcctagaaaa tagaaatgta attttaaact1560 attccaataa agctggagga ggaaggggaa aaaaaaaaaa	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 21:	50
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 1108 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	60

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

10

40

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21

```
ggaggcgcgg ggagagtagg gtgctgtggt ctgagctaga gggtgaagct ggcqqacagg
    aggatgggcg tatgcaggtq atagactaga gaacaagacc tctgtctccq taqcatcctq 120
20
    ggcgagcagt ctgaatgcca gaatggataa ccgttttgct acagcatttg taattgcttg 180
    tgtgcttagc ctcatttcca ccatctacat ggcagcctcc attggcacag acttctggta 240
    tgaatatega agteeagtte aagaaaatte cagtgatttg aataaaagea tetgggatga 300
    atteattagt gatgaggeag atgaaaagae ttataatgat geacttttte gatacaatgg 360
    cacagtggga ttgtggagac ggtgtatcac catacccaaa aacatgcatt ggtatagccc 420
    accagaaagg acagagtcat ttgatgtggt cacaaaatgt gtgagtttca cactaactga 480
    gcagttcatg gagaaatttg ttgatcccgg aaaccacaat agcgggattg atctccttag 540
    gacctatett tggcgttgcc agtteetttt accttttgtg agtttaggtt tgatgtgctt 600
    tggggctttg atcggacttt gtgcttgcat ttgccgaagc ttatatccca ccattgccac 660
    gggcattete cateteettg caggtetgtg tacactggge teagtaagtt gttatqttqc 720
    tggaattgaa ctactccacc agaaactaga gctccctgac aatgtatccg gtgaatttgg 780
    atggtccttc tgcctggctt gtgtctctgc tcccttacag ttcatggctt ctgctctctt 840
    catctgggct gctcacacca accggaaaga gtacacctta atgaaggcat atcgtgtggc 900
    atgagcaaga aactgcctgc tttacaattg ccatttttat ttttttaaaa taatactgat 960
    attttcccca cctctcaatt gttttaattt ttaaattggg ggatatacca ttttattatq1020
    gaaaatccat ttaatttata caccattcac cactaaatac cccccttaat accccctaaa1080
    atttaagggg ggttacctta aagcgatg
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 22:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 675 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- _{is} (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22

agggaaagag agagagage ctagacgaac acaatcacat gttttctttg ctgttcctcc 60 cgggatgggc ctgttttggg gtttgggact ctgaacccga gcggggttcc ttcgcttgac120 tttgatcctg gtccttaaat gcctttcccc actcccctcc cgtgggttca ggggccaagc180 ggcccctcct cagagcacgg gcagcaccgt ctcctggacc cctgtgtgcc agcctctgca240 gacgcagctg gtgggaggga gcatggattt ggaggtggag aagtcactcc tggtcctcgg300 agggggtggg ctgtgtgcct agttcagtgt gactcgggga ttggtgagg cggacaggtt360 tctgaggcct ccctagcctt ctttgtaaat tcacacgaga tagtccaggg ctttccagcg420	1
cccagettgg atgataatee tegtgteeee cactetaagg ceteettgag atttetttgg480 ggtetaceae gteetetgee tgteteeagg tggtacagga gatgtggtte etgteeetet540 eetgggteee tagggggeee cagggeeeet eeetgtaget ttagetgace ccatggtggt600 gggtgtgggg tetgtgegeg tgeteaggta agettggggg etecaggtaa geggteeega660 agaaeggggg gggag 675	i:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 23:  (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	20
<ul><li>(A) LÄNGE: 350 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	25
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23	
agcagagcaa ggttgggttc gctcctctgg cagaacctcg gctctcagga ggtccttgtt 60 ccagggaaca gctgcttctc tgggggctgg ggcttctaac ttccctggca gccctcggc120 actaacccag ctggaaacca ggggaacaaa cggcctggag tgccaaaccc ttcgtgtcta180 tttttccag aaaacgggg gcaatggctg ttgaggagcc catttgggaa gaactggtgc240	50
ctctaatggg gcaaatggat tctgcagggg gctgcagttg ggcagggaaa attccttcaa300 acaaggggtt ccacccaaac ccaggccccg gcttcaaatg gccagaaaaa 350	55
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 24:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 746 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel	. 60
(-/-/	

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

15

20

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24
- cccccctc tccggctttt tttttttat ttaagaaaat ttattctac ttctacagca 60 gaaatacgga aatggtacag gtttgggcaa atcatacttt atgaaatgga tcctcatacc120 acatcctttt taatacaggc acgttataac ataattcctg gattttcaaa atccagccaa180 cacggatacc tctgctactc tgttttggcc ttcatagctg cttcctcttt cagacgagct240 ttcttttcta agttcaagct tgttaaagtc tcgtgtcttt gggcagcctt cttgccctca300 ataaccatga agatgcatcc taccaccgtc agggcaatca ttagatagct gatttcact360 cgcatcttgt tctttgcagc atcaagcatc tccaaacgaga cagtctctgg gatttcatct420 tcctttttga agcgacctga ccatatgagg atctttttct gccaatccgt agggtatga cagtctttgt aaccactat tgttgtaagt gcgggatgga gcccgggac tttcctgtgg ttttgtgtgt480 aatccatta ttctctcaa atcagagctt ctggtaagcc ttagagatga ggaaacatct600 ctttcacata acctaaaaca gcttcctgct gccaggcgca gaccgctgag gctccccatg660 gccacttgct acccgcga ccagcgcaga acttcgccgg ggacggtggc gctggtgagc720 tcaatgtcac ccagcgttgg agtggg
- 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 25:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 217 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
    - (C) ORGAN:
  - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25

agtgtatggc agcaaatgag ggatcataac tetcagttta ttgatgatta ttcatectea 60 gatggaggag tttateegte agceaettea gtttegtett aaaacaggag cecacaggac120 ccaaggaact attaaggagg accaggaace taggtttttt ettteaaaaa attggeeeta180 geecaataaa tgaaggaaaa aattaggeae ettttt	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 26:	l
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 392 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	<b>1</b> .
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	25
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26	
geggateegg egtteteeae tgatettte caaggetgta cagacatgge ggeggetttt 60 eggaaggegg etaagteeeg geageggaa cacagagage gaageagtga etaeegtaaal20 aaacaagaat aceteaaage tetteggaag aaggetettg aaaaaaatee agatgaatte180 taetacaaaa tgaetegggt taaacteeag ggtggagtae atattattaa ggagaetaag240 gaagaagtaa eeceagaaca actaaagetg atgagaaett eaggaegtea aatatatagg300 aagggaagag ggtgcagaag etaagaaaat egaagaetaa aateagggee catetgegg360 ttgeaggga ggeaggaaaa ggttgtttt tt 392	40
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 27:	50
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 1796 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	60
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	65

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27

```
15
     cggctcgaac gtattagttg ttcttaattt ttttcccagt aaaatatgga tcttttaaga
     agaatttgag aagcaaacaa ttacatgtca tgtcaagggg gtagcagatt ccattcqttt 120
     tcaatattgc cacaataccc agggattaat gctgccacag gggggcaatc tttatttgtc 180
     ttacttecta eccettecet gttetgeete tttaaeteag ttaagttgtt etgtttggga 240
20
    cctggaaaag aacccaaaga aaacctgagt ggacaggttc atttctggaa tgcaqaaaac 300
    attttaaagg ctagattttt agaatattct caactagcat tctttccatt gatttgaagg 360
    ggaaattaac tattataatc tottgaatcc aaaactggat attaagaact ttccccctta 420
    ctaagtttaa gacttttgtc atgtggtgag tcaaataaga ccattttgat tgtaaaccat 480
    aaaatagttc agcaagtagc ccacagttct ggcctaacag cagacttgct gttttcactt 540
    gg:atcctgg agttgggttg ctaaccttaa tttctatgat gttttctaaa atgaaacttg 600
    ataaagtaça ccaccagctg caccgtgttt tctgtaaaag tattgttagt aagtggccaa 660
    gagacttgag gaaaatacag atttttgtt taccttggtc ttgttttaag tcttaaaaaa 720
    ttaaagataa cattataatg tagaatacag atgggacata gtccttgtaa gcttcccttg 780
    aaaatgtttt aaatatttag gaagctttta aaagacacta aattgtactc taaaaqacac 840
    taaattgtac taattgtaca aaggtcaagc caattttatg aaacagtcct acagagtaat 900
    atatgtqatq caqtqtaaga aggaaaatac tcatctctaa cattatqqta ataacattta 960
    gcctcttacq aqttqqaqca gggggatggg taattacaga tttgcagact atagaaagag1020
    tttcattttt ttgtgacccc acagagtotc aaatttttat ttcactacct gctagagcct1080
    actgtgaaat cactgctcca tatttgccag tggaggaaat gggcatagag tagagaatag1140
    cttcatatet ttacacyttt gcatagacta cacacatgtc atgcgtttat ggcaggtagc1200
    tggtatilet tecceaaagt aataatgttg aagtatgggt eteateatte ceatacacag1260
    aaacacaaaa cactitgato ataaactitt ticticagaa gocaaactaa citgcagaat1320
    aatagagcca ctggtttaat gtttcctcaa gataggtttt agtgtaagct agtattctgt1380
    gtgttcq:aq aaatgattca atacctgcag ctggtgaatt aggaattgta tttgttgcct1440
    ttittata:: agatgaggtg caaaaatttt aatgctagtc agtatgcacc accacaggaa1500
    agttagatcc cattagcact tgaaactaca gctttggaaa cttaggctaa gttaatttgg1560
    attigitact tgattcacct actgaccttt tettitgttt gaagtgetta teagcataat1620
    gagctaagtg tcatgcatat ttgtgaagaa acaccctttt tggtcccttt tggqacaqaq1680
    aggtactect tgatetttat gaatgacagg ttactgtttt geettattge ttaacttaat1740
    gtagtgaast aaagcagaca aagcttgaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaa tcqacq
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 28:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 575 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

65

(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28	
ctgaagagca gatcagaggc aggggaaaac cacgcagaag caggagctga agacctcaga 60 ccggcaccag ggacagctta atgaagacaa actgaagggg aaactgagat ccttagaaaa120 ccagctaac acctgtaccc agaaatactc cccttgggga atgaaaaaag tactactgga180	l
gatggaagac cagaaaaaca gctatgagca gaaggccaag gagtcactge agaaagtgct240 ggaggagaaa atgaatgcag agcagcaact acagagcaca cagcgatccc tggccctggc300 agagcagaag tgtgaagagt ggaggagcca gtatgaggct ctgaaggagg actggaggac360 ccttgggacc cagcacaggg agctggagag ccaactccac gtgcttcagt ccaaactgca420 ggggagcaga tagcagggac ttacagatga acccaggcc ttcgatttt ggaaaatgag480	2
cacccaggaa cttcaggcca agattgattg ccttcaaagg ggacagagac ctttgcaact540 tgggtaccca gggcctgcaa gatcaactga aaagg 575	. 25
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 29:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2927 Basenpaare	30
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	35
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	40
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	40
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	50
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:29	55
gaagaaaaag aggaggaaaa aggtagggag aaataaaggg aggagagaag cacagtgaaa 60 gaaaaaaaaa gtcccttttc gacatcacat teetgtgttt teetteagec tggaaaacat 120 attaatceca gtgettttac geeeggaaac aaagagacta agccagacta tgggggaaag 180 ggagataaga aggatcetgg aactttaaag agggaaagag tgagattcag aaatcgccag 240	60
gactggactt taagggacgt cctgtgtcag cacaagggac tggcacacac agacacacga 300 gaccgaggag aaactgcaga caaatggaga tacaaagact tagaaggaca gctcctttca 360 cctcatccta cttgtccaga aggtaaaaag acacagccag aaagaaaagg catcggctca 420 gctctcagat caagacaggaga tatgaatata tagaaggaca atagacagacag aaagacaagg catcggctca 420	65

```
acaccccttt tgtattgctc accctcggta aagagagaga gggctgggag gaaaagtayt 540
teatetagga aactgteetg ggaaccaaac ttetgattte tilttyeaacc etetgeatte 600
catctctatg agccaccatt ggattacaca atgacatgga gaatgggacc ccgtttcact 660
atgctgttgg ccatgtggct agtgtgtgga tcagaacccc acccccatgc cactattaga 720
ggcagccacg gaggacggaa agtgcctttg gtttctccgg acagcagtag gccagctcgg 780
tttctgaggc acactgggag gtctcgcgga attgagagat ccactctgga ggaaccaaac 840
cttcagcctc tccagagaag gaggagtgtg cccgtgttga gactagctcg cccaacagag 900
ccgccagccc gctcggacat caatggggcc gccgtgagac ctgagcaaag accagcagcc 960
aggggctctc cgcgtgagat gatcagagat gaggggtcct cagctcggtc aagaatgttg1020
cgtttccctt cggggtccag ctctcccaac atccttgcca gctttgcagg gaagaacaga1080
gtatgggtca tctcagcccc tcatgcctcg gaaggctact accgcctcat gatgagcctq1140
ctgaaggacg atgtgtactg tgagctggcg gagaggcaca tccaacaqat tgtqctcttc1200
caccaggcag gtgaggaagg aggcaaggtg agaaggatca ccagcgaggg ccagatcctg1260
gagcagecce tggaccetag ceteatecet aagetgatga getteetgaa getggagaag1320
ggcaagtttg gcatggtgct gctgaagaag acgctgcagg tggaggagcg ctatccatat1380
cccgttaggc tggaagccat gtacgaggtc atcgaccaag gccccatccg taggatcgag1440
aagatcagge agaagggett tgteeagaaa tgtaaggeet etggtgtaga gggeeaggtg1500
gtggcggagg ggaatgacgg tggaggggga gcaggaaggc caagcctggg cagcgagaag1560
aagaaagagg acccaaggag agcacaagtc ccaccaacca gagagagtcg ggtgaaggtc1620
ctgagaaaac tggccgccac tgcaccagct ttgccccaac ctccctcaac ccccagagcc1680
accacectte etectgeece agecacaaca gtgacteggt ecacqteecq gqeqqtaaca1740
gttgctgcaa gacctatgac caccactgcc tttcccacca cgcagaggcc ctggaccccc1800
teacectece. acaggeeece tacaaceact gaggtgatea etgecaggag acceteagtt1860
teagagaate tttaceetee ateeeggaag gateageaca gggagaggee acagacaace1920
aggaggeeca geaaggeeac eagettggag agetteacaa atgeceetee caccaccate1980
tcagaaccca gcacaagggc tgctggccca ggccgtttcc gggacaaccg catggacagg2040
cgggaacatg gccaccgaga cccaaatgtg gtgccaggtc ctcccaagcc agcaaaqqaq2100
aaacctccca aaaagaaggc ccaggacaaa attcttagta atgagtatga ggagaagtat2160
gacctcagcc ggcctactgc ctctcagctg gaggacgagc tgcaggtggg gaatgttccc2220
cttaaaaaag caaaggagtc taaaaagcat gaaaagcttg agaaaccaga gaaggagaag2280
aaaaaaaaga tgaagaatga gaacgcagac aagttactta agagtgaaaa gcaaatgaag2340
aagtctgaga aaaagagcaa gcaagagaaa gagaagagca agaagaaaaa aggaggtaaa2400
acagaacagg atggctatca gaaacccacc aacaaacact tcacgcagag tcccaagaag2460
tcagtggccg acctgctggg gtcctttgaa ggcaaacgaa gactccttct gatcactgct2520
cccaaggctg agaacaatat gtatqtqcaa caacqtqatq aatatctqqa aagtttctqc2580
aagatggcta ccaggaaaat ctctgtgatc accatcttcg gccctgtcaa caacagcacc2640
atgaaaatcg accactttca gctagataat gagaagccca tgcgagtggt ggatgatgaa2700
gacttggtag accagegtet catcagegag etgaggaaag agtaeggaat gacetacaat2760
gacttettea tggtgetaac agatgtggat etgagagtea ageaataeta tgaggtacea2820
ataacaatga agtctgtgtt tgatctgatc gatactttcc agtcccgaat caaagatatg2880
gagaaccaga agagggggt tttttttgaa gggggaaaaa cgcccc
```

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 30:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 734 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

50

55

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30	
tccgtggggc tttaaaaaat ggttgtgggt gtgtgggttt ttttgaggtg ggagaggatg 60 tgtgaaaatc ttttccaggg aaatgggttc gctgcagagg taaggatgtg ttcctgtatc120 gatctgcaga cacccagaag gtgggtgcac actgcatgct tgggggtgcc aagggattcg180 agacctccaa catacttgtc tgaagctcgt gccgctggcc atggcccctc tgccaaqcct240	:
gtgtgcgatg cccttggtgc tttagtgcaa gaagcctagg ctcagaagca cagcagcgcc300 atcttccgt ttcaggggtt gtgatgaagg ccaaggaaaa acatttatct ttactatttt360 acctacgtat aaagttttag ttcattgggt gtgcgaaaca ccctttttat cacttttaaa420 tttgcacttt atttttttc ttccatgctt gttctctgga catttgggga tgtgagtgtt480 agagctggtg agagaggagt caggcggcct tcccaccgat ggtcctggcc tccacctgcc540	ì
ctetetteec tgeetgatea eegettteea atttgeeett cagagaactt aagteaagga600 gagttgaaat teacaggeea gggeacatet tttatttatt teattatgtt ggeeaacaga660 acttgattgt aaataataat aaagaaatet gttatatact tttcaaaate caaaaaaaag720 tagggagggt aagaaaaagg geg	. 2
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 31:	2
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 1667 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	<b>3</b> (
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	35
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	40
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	45
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31	
agagccaata gcatggggtt tacaaggcaa agatagtcat tcattcaaca catattcata 60 gagctccttc tctgtgccag acactgttct ggaagatagc tagatgaaaa tctttgcact 120 cacaggctt acatgccagt gagtgaagat cgatgataaa taaagcaaat gcatcatatg 180	55
ttcacatttg ataagtatat gccaaaaaat gaagceggga aggaggacaa ggcccatggg 240 tgggtgttga ggtttttaaa gtgtggtcag gaaaggcccc actgataagg taacatttga 300 gcaagtctga aaaaggcaag gggatctttg gggctaactt cgggatccct gcactttatg 360 taagaatgta aacctggagt ctcatttaag aatgatcagc aatacgttta gaacatatga 420 actgaatgaa atggacattt tttcttaatt tacgtataaa tccatatgat tatacataaa 480	60
gttctgatgc attaataaaa gcagccaaat agggccaaag agaaaaataa caggactctg 540 tactggacct aactttatca ttaattaggt aatattttcc tcatttcttt actgctgcca 600	65

ttttcctcac cagtattcca gagatggtca tagctcatta ctstaccasc argaacctaa 660 aaggaattag aatacagcag aattggcctc agtgazgagc ttaaaattgt tctcctcgta 720 gaactggact attgatcatt accacgtgac gttggctcta ttactttctg ttcccaatgt 780 ccttctagtg gtttgaaaat gttaaaacat ccctaaaatc taaatcatat aatcagaatt 840 ctatagtgtc ccactctatc tgtaaagatc atttggaaga ctttagactc tattaatttt. 900 aaaaggaata tttattagcc atatgcagaa tttctaatga tgatattgta cagcttctaa 960 ttcacttttc agatcagtgt ttgaaatggc aattatcagt gttggattta gttccaacta1020 cttgatttac aaaaatgtac atttagagaa ggttaaaaga aacagtgaga aatgtaaaca1080 ttcaaaatga taattgaatc tctcagttgt gggaataatt atcagagaca tgcaactgaal140 10 aatgteteae ettteatett tttttettaa tteataaagt tatettgtag aatttgatga1200 gaccetecta gteattetea actggggegg tgetgteace gaatggtgtt tgagagtgtt1260 ggggctaggg cacatttttg gttgtcacag caactggggt ggcatttgct gcccagtgcc1320 aggaatagta acattatgaa tgccagggac agtgtgctca gtaaagtctt ccatccaaaa1380 ggggcagggc acgggtgetc acgcctgtaa tcccagcact ttgggaggcc aaggtgggcg1440 gateacetga tgtcaggggt tegagaceag cetggccaae atggtgaaae cetgttgcta1500 ctaaaaaatac aaaaattggc tgggtgtggt gtcacatgcc agtaacccca gctactaggg1560 aggetgagge aggagaatca ettgaacceg ggaggeagag gttgeagtga getgagattg1620 caccactaca ctccagcctg gatgacagag tgagacttca tctcaaa

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 32:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 249 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

30

15

40

45

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32

Cgtggtaggc acttcatcag tgtttactga ttgaaaacat tgttgactgt ggcttctatc 60 agagtgtcta ccttttacag ctctgaccct acctcattta atttgctgct tttaatctac120 ggggggctgag aatttgtgaa accagtgttg ttagaagtgt atataatctg aatcaataag180 ctctgaatgg gggacaagaa acgctcttat agcacaaaga tgcatggact tcatgacagc240 tcttttggt

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 33:
- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:(A) LÄNGE: 1246 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	1
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	i
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33	
	2:
aatggaaggt taattaccgg ggcccacctt gagacggaaa aaaattggga aaacgaaact 60 aaaaatggtt ggggtgaatt tetacccaaa gtccagccgt ggtggctgca ctggcacaga 120 atactaaact gagtgtgact attttcaatg caacaaatga aaaaacaaaa tgtgcctgtt 180 taaagcactc agtagagggc tgatgaaact aattttttt cctttaagac atgcactctt 240 gagtcctaca gtaactgagt gtttgtttag acagcacaag aaggggtgag agtgcgtctc 300	30
ctageettaa tgtgggaggg tagttteagt eacteategg ettteattat tgtgeagaaa 360 tattagaaaa eeteattgat eaattttatg tatttgaata teageaaatt gaaattttee 420 ataattatea ttaatttgta accacateea gtgteatget tacteettag agtteagatg 480 aattettaaa attaaaaaaa aacteeatag tactaatttt gtttetttat atagtttgeg 540	35
tttgatatta gtgcttgcaa ttgtattaaa gtcaaaagct gatttttatg gcatacacaa 600 gaatgccact ttttcttta tttcatacca ataatttaaa gattgatatg ctaaaaacaa 660 tttgcacagc actaaagcat gagctacttt catctaaacc tgtaaaaata tgaaagattt 720 ttatattttt tcactgggaa gaaattcttc ctggatgaaa ttacaaatat gtgtagaata 780 tatttaataa aagacttata aaatacctaa ctacaggact taaaatatag attggcgcgt 840	40
agtatataga acaatattoo atataaataa gtttagoott tataaaaatg aagttgoagg 900 ctgacattac attotgtact tactaagtgt caacagooot tacaaacatt aaatgtaaat 960 ggtttcaaat ggtcagogtt gtttaaatgt aatcatgtta ttttattoat tgttaatgct1020 ttgatgaaaa ggotttatat gcagtagato tacgaaaata ttgttcatac tgatcagaat1080 taaatttgta tagagcagag ttttaaaatg aatgtaaata gcactaaacg ttttctttct1140 gcaacotgta ottacagatt ottootgtaa actaaataaa aaaaaaatga tagtgcaaaa1200	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 34:	50
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 215 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	60
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	_

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34

gggaagcatt ttggatatga tgcaggaaat ctcttcctgg agtcaaaagt tcccaagagg 60 tgctgtattt ttaagaaatg gagtttattt aaataatagt taagcttgtg cccatgttgg120 ccgggcaact tttttcaatg gtgcttatta gaagaagtgt tttcatctgg tcaatttaag180 gaaataaaac taggaaatgg agagggggg agaga 215

20

25

30

40

50

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 35:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 734 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
    - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35

gctgccgggg gcctgggct cggctcggt ccccggggga tgtggagac tggcagcatg 60
tcggccgagc tgggagtcgg gtgcgcattg cgggcggtga acgagcgcgt gcagcaggct120
gtggcgggc ggccgcggga tctcccagcc atccagccc ggctagtggc ggtcagcaaa180
accaaacctg cagacatggt gatcgaggcc tatggacatg ggcagcgcac ttttggcgag240
aactacgttc aggaactgct agaaaaagca tcaaatccca aaattctgtc tttggtcct300
gagatcaaat ggcacttcat tggccaccta cagaaacaaa atgtcaacaa attgatggct360
gtccccaatc tcttcatgct ggaaacagtg gattctgtga aggttggcag caaagtgaac420
agttcctggc agagaaaagg ttctcctgaa aggttaaagg ttatggcca gattaacac2480
agcggagaag agagtaaaca tggccttca ccttcagaga ccatagccat cgtggagcac540
ataaacgcca agtgtcctaa cctggagttt gtggggctga tgaccatagg aagctttggg600
catgatctta gtcaaggacc aaatccagac ttccagctgt tattgtcgct cccggaagag660
actgtggtaa aaagctgaac atccctgctg aacaggttga gctgatcatg ggcatgtccg720
tctgtaaact gcaa

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 36:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 314 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	. 5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	15
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36	30
gctgctgggg agccactgaa ccaaccggag acccgctggt cccacgtgaa gcagctgtcc 60 tggtgtggag gtacagagct agaccagcac tggtccctcc agcccctgg tagcctctgc120 tgcaactgaa ctggcagctt ttgccgctgc ctttagctct gcatgtatgc gccctgaagg180 ttctgcctct ctgttttgga atcgccttcc cctcctcatg tttggggacc tgcaagggtg240 tgaggcacgt gagggcatcg ccatgcgtat tttacaggcc tctttctctg gactgtcttc300 aaagggatga cttt 314	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 37:	40
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 1839 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	45
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	50
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	<i>-</i> -
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	60

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37

		•					
10	atggaagcgt accgaattag	gcgagaaggg aatcgcggga	gcgtaactga aaatagagaa	tttggaaacc gagtttgttt	agaggaaagg gaaggtctcg	gaggagettg egetgttte egagategag	180
	aggggacggg ggaggagagg	agaggtggtg accggaagtc	agcactctcg cttcatctca	cgagatttga agcatccaat	aggagcggcg gctgaaacgg	ttcagctgcg gaggccagag gcctgatttt	300 360
15	ctccttgagc	tecgecacee	ttcccgaagt	ttttctgtca	cctgtgttag	gaagtcccac gctccgtccc acccagctcc	480
20	actaaacgge cccgggggct	cttcccgctt cattcgagcg	cctgtggttg acctcggacc	tggccgctgt acaatgccag	gctgtgggga catggacttt	gcggccccga gcagaccttc gtggaggctc	600 660
20	acccagacaa tctttattgc	tgcctgcagc gctgcttcga	cccattgccc agattcgact	caccaccccc gcaactttga	ageceeggte ceteaaggte	aatgggtcag ctaaatgccc cttctgaaca	780 840
25	tggtgtggaa, agagaagctc	tagtgaggaa cgagtacctg	atccagcagc cgtgccctct	agatctggat ttgtctacga	cccgtctgta gaagggggct	tttattgggg cgggtgcttc1	960 020
	gactgctggt. ggctccagcg	tttggccatg gaatcgactt	ggagcagtaa accaaagagc	tgatageteg aactgaaaca	ttgtatccag gattcctaca	gggattgtggl caccggaaacl catgactatcl	140 200
30	agctgcgggt ctcagacccg	actcccctgt gaagacctgc	gctcatgcct cccatttgca	accacageeg agcageetgt	ctgcgtggac tcatcggggt	<pre>gatggggacal ccctggctcal cctggggacgl</pre>	320 380
	accetgeete	agaaaggacc	ccacttttgg	gttctagccc	cactettece	ccaagggaccl acctcctttgl ccactgtcccl	500
35	ctccctcttc atttgcacag	ccctgttatc accgtcgtct	ctggtctaat tccctccagt	aaccccccac cttctgaggg	acatacacct ataggggaca	ctggtgacct1 ttccatcccal tggggcaagc1	620 680
	agagggactg aaaaaaaaaa	ggtcttcact	tcttgggcta	ataaaattgt	ttctttgtgg	actaaaaaaa1	800 839

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 38:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1931 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

40

45

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

### (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 38

cagccgccgc	ccatccctct	ttgtgtgctt	tggaaagccg	cagaactaat	ggtggctaca	60	
gttggtgttg	ggggcttagg	cgagggacgt	taccgggaag	ttacaaacaa	gaggactctt	120	
ccccatccag	tcacctgaca	ggtcacaaac	atgtcagaca	aaagtgaatt	aaaggctgag	180	
ttggaacgta	agaagcaqcq	actggcccaa	atcagagagg	aaaagaagag	aaaagaagaa	240	1
gaaaggaaaa	aaaaaqaaac	agaccagaag	aaggaagetg	ttactcctat	gcaagaagaa	300	
tcagatcttg	aaaaaaaaq	gagagaagct	gaagcattgc	ttcaaagcat	ggggctaact	360	
ccagaatccc	ccattgtccc	tcctcctato	tctccatcct	Ccaaatctgt	gagcactcca	420	
agtgaagctg	qaaqccaaqa	ctctggagat	aacaccataa	gatetagacg	aggacctatt	420	
aaacttggaa	tggctaaaat	cacgcaagtc	gactttcctc	ctcgagaaat	tgtcacgtat	540	1
acaaaggaaa	ctcagactcc	agttatagct	caacccaaag	aagatgaaga	ggaagatgat	600	
gatgtagtqq	ctcctaaacc	acctattgaa	cctgaagaag	agaaaacttt	aaagaaagat	660	
gaggaaaatg	atagtaaagc	tcccctcat	gagetgaetg	aagaagaaaa	gcaacaaatc	720	
ttgcactctg	aggaattttt	aagtttcttt	gaccattcta	caagaattgt	agaaagagct	780	
ctttctgagc	agattaacat	cttctttgac	tatagtggga	gagatttgga	agacaaagaa	840	2
ggagagattc	aagcaggtgc	taaactgtca	ttaaatcgac	aattttttga	cgaacgttgg	900	
tcaaagcatc	gggtggttag	ttqtttqqat	tggtcatctc	agtatccoga	gttactcgtg	960	
gcttcctata	acaacaatga	agatgcccct	catgageetg	atggtgtggc	ccttgtatgg1	020	
aatatgaaat	acaaaaaaac	taccccagag	tatgtgtttc	actoccaotic	agctgtgatg1	080	
tctgccacat	ttqcaaaatt	tcatccaaat	cttattatta	gtggtacata	ttcaggccaal	140	2:
attgtgcttt	gggataaccg	tagcaataaa	agaactccag	tocaaagaac	tccactgtcal	200	
gcagctgcac	acacacaccc	tgtatattgt	gtaaatgttg	ttggaacaca	aaatgctcacl	260	
aatctgatta	gcatctctac	tgatggaaaa	atttottcat	ggagtetgga	catgetttec1	320	
catccacagg	ataqcatqqa	attaattcat	aaacagtcaa	aagcagtagc	tgtgacatct1	380	
atgtccttcc	ctqttqqaqa	totcaacaac	tttattatta	ggagtgaaga	aggttctgtg1	440	30
tacacagcat	gccqccatqq	cagcaaaget	ggaatcagtg	agatgtttga	ggggcatcaa1	500	
ggaccaatca	ctggcatcca	ttqtcatqca	actattagag	cagtagactt	ctcacatctt1	560 560	
tttgtcactt	catcotttga	ctggacagta	aagetttgga	caactaagaa	taacaagcct1	500 620	
ttgtattcat	ttgaagataa	tacagactat	gtttatgatg	ttatotooto	acctacccacl	620 620	
ccagccctgt	ttacctatat	ggatggcatg	addadattad	atttataaa	tctcaataat1	740	35
gacacagagg	taccaactoc	cagcatttct	atagagagata	atcetectet	taatcgtgtg1	200	
agatggaccc	attctggaag	aagaaataat	tataacaaaa	ttctgaagga	caagttttgt1	8 <i>6</i> 0	
tattttgcga	tattaggagg	agcagtttgt	taatacaaa	aatgatgga	tggcgacggt1	920	
tggcccgacc	C	9 9 9 -	,	aacgacggac		931	
					.1.	221	40
2) 1015/2014/4	TIONLÜDED	CEO ID NO	. 00				
2) INFORMA	TION OBER	SEQ ID NO	: 39:				4-
							45
(i) SEQUE	NZ CHARAK	CTERISTIK:					
(A) LÄN	IGE: 294 Ba	sennaare					
	: Nukleinsä						
							50
(0) 516	RANG: einze	Į.					30
(D) TOP	POLOGIE: lir	near					
(ii) MOLEKI	ÜLTYP aus	einzelnen E	STs durch As	ssamhliarung	g und Editieru	ina	
horacel	tellte partielle	CHIZOHICH Z	o i a duicii Aa	ssembliei au	g unu Euneri	ii ig	55
Heigesi	tente partiene	CDNA					33
(iii) HYPOTH	HETISCH: N	EIN					
(iii) ANTI-SE	NSE: NEIN						60
,							
(vi) HERKU	NET.						
• •		MENIOOLI					
(A) URC	GANISMUS:	MENSCH					
44 - 1 ( 10)	· // D.1 •						

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39

agttaccatt gccttttctg tctcgtgccg gttttggttt gctgaaacta gtccaaaaca 60 ggaaatttaa cagacagcca cagccaaaga gtgtcatgtg aattacaaga aatagagccc120 atttagggaa agatagaact agaaaggctt ttcattataa ttccatgttg aacaattgag180 tcatagcttc ttatcttgga ggaaggacac aattcaaagg ggcagtaagg attttgtaaa240 acgtggcatc cataatttac tatggagcaa gtgcccacat ctctaggaca ttaa 294

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 40:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 882 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

15

20

25

35

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 41:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 179 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	10
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	15
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41	30
ctttttccta gtgttatgga aagcaaatat acaatgattt taagtagget tetggaatag 60 aaacagtggt ttgaagacse caetgecace ttgatggaet ggeeestttg agtetgaate120 ecegggeggt gtgaeetggg acceaacegg tagetgggee aactecagtg aatteacee 179	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 42:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 238 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	50
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	55
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42	65

gggaagcatt ttggatatga tgcaggaaat gtgttacggg ggtcaaaagt tcccaagagg 60 tcctgtattt ttaagaaatg gaatttattt aaataatatt taaagcttgt gcccatgttg120 ggcgggcaac ttttttcaat ggtgcttatt aggagaagtt ttttcatctt gtcatttaag180 gaaataaaag tggaaattga atatgggtgg catgttgtac ccgtttagtc tcttatgt 238

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 43:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LANGE: 934 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

10

15

20

25

30

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43

ctcgcgccgg acacagggag cagcgagcac gcgtttcccg caacccgata ccatcggaca 60 ggatttctcc gcctcagccc aacggggagg gctagttgca catagtgatt tagatgaaag120 agetattgaa getttaaaag aatteaatga agaeggtgea ttggeagtte tteaacagtt180 taaagacagt gatetetete atgtteagaa caaaagtgee tttttatgtg gagteatgaa240 gacttacagg cagagagaaa aacaagggac caaagtagca gattctagta aaggaccaga300 tgaggcaaaa attaaggcac tettggaaag aacaggctac acacttgatg tgaccactgg360 acagaggaag tatggaggac cacetecaga tteegtttat teaggteage ageettetgt420 tggcactgag atatttgtgg gaaagatccc aagagatcta tttgaggatg aacttgttcc480 attatttgag aaagctggac ctatatggga tcttcgtcta atgatggatc cactcactgg540 tctcaataga ggttatgcgt ttgtcacttt ttgtacaaaa gaagcagctc aggaggctgt600 taaactgtat aataatcatg aaattcgttc tggaaaacat attggtgtct gcatctcagt660 tgccaacaat aggctttttg tgggctctat tcctaaqaqt aaaaccaaqq aacaqattct720 tgaagaattt agcaaagtaa cagagggtct tacagacgtc attttatacc accaaccgga780 tgacaagaaa aaaaacagag gcttttgctt tcttgaatat gaagatcaca aaacagctgc840 ccaggcaagg cgtaggttaa ttgagtggta aagtcaaggt ctgggggggaa tgttggaact900 gtttgaattg ggggtgttcc gcttaggaag gttc

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 44:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 231 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel

65

60

(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	ı
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	L
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44	۷.
ctcgtgccgg tcaattatga gttcctttat ttattggtga gaaagattag caagtatgac 60 gtatgcaagg aatagaagtt atgtaccgag tggttaaagg ttggggggat atggagatgg120 atgagaggga gctgtctggg aaggctttgc ttcacttgga ttagagtagg gttgcgtgag180 gaaataggtg tgtagaatga gaatgagggt catgacagcc tcctacaaaa c 231	25
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 45:	30
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 669 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	35
(ii) MOLEKÜLTYP; aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	40
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	45
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	50
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 45	
aggaattegt taaatgeetg aagaageeet teggggaate ecaaaeeeet gaacatttgg 60 aatgageeee cagatageaa tateegaatg caaageetae tggeetteea ecagagaeaa120 eeeatttatg atttgeetgt teetgtaaga gtgeggatte ettteetate aactgeetga180 eateatette aggaageaag teeeataaea tgacatatet ggattttgtg cettagaace240	60
taaattgga agcattotta attatgcato taaatttaaa agaagataat ttcaaaacag300	65

tgctttcttt cccttqgttt catcattttc atatcttaaa ccaaattact tcggtatctq360 acaacaqcat catctacctc agtcattagg atttettast azzaaagaga ttqtaffttf420 gacttggtta ttaagattat taaaattagc cetteetttg aaatatgaca teagetttge480 tgttctaaat ttaaaattag ttgcttcatc agtaccacac ttccagtttc tataccaagc540 cagteteete agtttteeea ttagaatgga caegttetgt teagegtgte atttetgtaa600 tgcttcatgc agagagtttg gtcatagtat taaagagaaa atacagtgag gtcacaatgt660 ctccagagc

10

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 46:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 240 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear

20

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN 25
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT: 30
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
  - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
    - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
    - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46

40

35

cgatcacgtt ttcacatgat gctcacgctc agggcgcttc aattatccct ccccacaaag 60 ataggtggcg cgtgtttcag ggtctctcgt ctctctccta cagaaaagaa aaagaaaaaa120 atgtcattag aagaggcgta acacgtcagt ccgtccccag gtttgtgttt cctqqaqtgq180 cegaaagaga teagttetaa eetgetetge aggaataaeg gteetgeete eegacaetet240

50

55

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 47:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 228 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP; aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- 65
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 47	1
agagcagate agaggcaggg ggaaaagcac gcagagggag gagctgaaga gctgagacce 60 ggagccaggg acagcttaat gaagacaaac tgaaggggaa actgagatgc ttagaaagcc120 cagctataca actctaccca gaaatactte cettagggaa tgtaaaaagt actactggag180 atggaagage agaaaaacag ctatgggcag aaggccaagg ggtgatag 228	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 48:	20
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 1229 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2:
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library  (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 48	45
aaaaaaaaaa aaaaaagagt taatctagga gataatgaat ggcctagtac tagataatat 60	50
atggccccac aagctcttga cttctgtcct tggggaaagc cattttgtta accacactag 120 tgagatttac atgatgctta atggagaaca gagaagatct tgttgcaaaa ggtgtattaa 180 atatttgtgc tgtttctgta tgagattgag aagcttttcc cacctctcac ccctatttcc 240 tataaggata tccagagaag ccaaactgtt ctgtgggttt gggaatggtc atttcccggg 300	
aaaatgcatc tggatcgatg actaaacctg gcccttttct ctgggctgta gtgaagccgc 360 attttcacgc tggctggcag tgtgctgaga gcctcgaatg ctctgcggcg tagtgccctt 420	55
ctgccctgcc tgacgatgta tcgaaaagat gagagtgaag gagactttgt gcagcaggaa 480 acgggtaggt gaggtgttgg gcagttgtgg gaacttctga gagtattaca gagtggtaga 540 atcggtaaga actctgattt ggacttcgct ttggtggaac tgtgtgccta tacctgcctg 600	
tgtgtgtgca agtgtgcagg ttcctttgta tgtatgtgta cgtqtqqgaa cctqtqtttq 660	60
tcatattttt cttcatttca caaaggettt ttttgaagca gtggcagtat geetttgttt 720 caagaacaca tgaaattett ttaacaccag attagtgtgt taccccaaat gaacggttet 780	
agccctctat taagaaataa agggaccata agcattttgg ctqcttatgg ctqtqtqtta 840	
ctacttacaa gagtettgaa aattatacag aactttgeet tetttttta atgtetteea 900 caatgttgtg actgattata accetgttte eectcagaga agagetatgg etcagggate 960	. 65

tgtgttgact etggeattta gtggetttgt gaaggaaaga aaccattaaa tgacetgaca1020 aaaactgact eatgtetta aagtagttga agcaacttt aggaatgtta etetegytty1080 ettttgteta attetaatgg gettäaagee aagaaaacea tagtataaat ettttttgtg1140 taecetatgg etagtgttt aaatgggeag teegttgtg gataaagtat ecagteaett1200 eaggttteeg tggaaggttt ttattgggg

- 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 49:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 750 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
    - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

25

3()

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 49
- 40 gtgagggaca gatggacaga atgcagaggt acatagatga gctgaggctg atccagetcc 60 cctgaaattc agagtgttaa ctttgtagac cctgcacaat ctcttggtgc tatctagcca120 ttacccccat ttttttta aaggccatct gaaattccat ttgtcatggt gggaagcatt180 ttggatatga tgcaggaaat ctcttcctgg agtcaaaagg tcccaagaggg tcctgtatt240 ttacagaaatg gaatttattt aaataatatt taagcttgtg cccatgttgg ccgggcaact300 tttttcaatg gtgcttatta gaagaagttt tttcatcttg tcatttaag aaaataaac360 tggaaattga catgattga cccttttagt tctcttattt tctactc420 ctgtccctc ataactatg catactatta gatgctggtc cactgaatgc tggagtgatc480 tgttttttg ggttttttt ttttaagaaa tattttcact ggttttctgt gactctcta540 acacttcatc gaacctaga agactgaatt atgagggaaa ctatttggg gcctaggact660 gaaacgatga ttcttccat atccaagct cattggggga cccccatttg gcctagact660 gctagacccggc cctctttacc gggcttccag
  - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 50:
    - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
      - (A) LÄNGE: 231 Basenpaare
      - (B) TYP: Nukleinsäure
      - (C) STRANG: einzel
      - (D) TOPOLOGIE: linear

<ul><li>(ii) MOLEKULTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA</li></ul>	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	ı
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 50	20
gaggccggga gtggaacccc ctcttttgag aaggttgcct gactcagaga cacagaaacg 60 ggtccaggga tggggagaga tgtggagtga gggaaggttt gcatttgaga aaggaagttc120 gagaacacac tgggacattg taacacattt gaaccatctt ctgatagaaa ggtgttggcc180 tcctaataat gggaggtcag ggccaggtcc tcgggcatag ggagagggtc c 231	25
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 51:	30
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 1340 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	40
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	50
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 51	55
tttggcatca tttacaattt catagaatta ctgtgaagge ctttctagtt gagatgttgg 60 ggtatttggg attctaattg ttaaccccag aagaaggtaa tttagcttgt atttattaa 120 aacccattta gcctttact tatatctggt agaattccag tgatcatcct aataaggtat 180 attcagaat aatttttt tccttcagaa taacttagaa tcagatgcta taagggctcc 240 taggaggagg gtgaaattc gggaaattc gggaagata aatttgaatg ttgaaagga gtttatatta 200	60
taggagcagt gtgaaatttc cgtaaagata aatttgaatg ttgtaaccaa gtttatatta 300 aaccaagagg ccatttccaa tatgattttt tgtttctttt taacttgtta agtccctaag 360 agattacatg ctagggcttg agtcatttct attgtagata atgatggccc acacagtcac 420	65

```
etteaactat ceacataage taggetttee gettttgeea eggaeaytgt gaesaagata 480
    tttccagagt aaataaccca ccacaacctt ggtaattcci cititetti taagctcaag 540
    gaagegaaag cagaaggact cttttcagac tgccctctgt agcctacatt gcagctttcc 600
    aaaacaggca gctagcactg ggaaagccca tgtggtgacc ccatattttt ctgaggttct 660
    tetttteeat ggtgttaett tattateaga aagtaaatte agaaaacagg tettgeeett 720
    agcagacaag aaccacacca gtttcttgta aaggtaacgg atacattggg attcaggagt 780
    gacacagagg tecagececa gaacttgtaa ggattttgtt tgaacactga geagatgeet 840
    cctccctgcc acccateaca ctagttaggg ctggccatga attctatgcc agagtcactc 900
    ttgccttcac agagtcctcc ttgacacccc tgacttaatg atagttgctg ttttggagta1020
    gaattgatca ggtttaagtc atcctgctca ggttgggcat agtggctcat gcctgtaatc1080
    tcagcacttt gggaagccaa agtgggagga ttgcttgagc ccaggagttc caaaccatcc1140
    15
    aaacaattag ctggacctgg tggtgcacac tcagtaggct gaggtgaaag gattccttta1260
    acatgggaga ctgaagatgc agtgagccat gaatcagcaa ctgcacacca gtatgagaga1320
    aaaagtggaa ccctatcaca
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 52:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 226 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

25

35

40

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:52

```
gecagattte eggggttttg egggeeeege gatgttttee agaggtttte aagtgggaag 60 aggagagega eaaggtgaaa atgeeeegtg eeggggegte eageggagte etgeeagetg120 teeggeggtg gggtggaegt etgatttatg aaggtgeeea teeacetate tgagtaeetg180 aettgtgagg aetgaeaact acageateag gtacaaagtt gttett 226
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 53:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 611 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA		
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN		
(iii) ANTI-SENSE: NEIN		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:		ı
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	*	l.
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 53		20
geagetgeag eggeageage ggeageagag geageageag tagecaceae teegeegagg 60 cegeaaeeee ggeteggeet eeceaggeee egeegetgee geagteatgg etgetgatgg120 ggtggaegaa egetegeete tgetgteage ateceaetee ggaaatgtea eteceaeege180 eecaeegtae ttgeaagaaa geageeeeag ageggagtee eaeeteeata tacageeatt240 geeagteeag aegeeagtgg tatteeagta ataaaetgee gtgtgtgeea ateaetaate300 aatttggatg geaagettea eeageatgtg gttaagtgea eagtttgeaa tgaagetaeg360		25
ccaatcaaaa acceccaac aggcaagaaa tatgttagat gcccttgtaa ttgtcttctc420 atttgtaagg acacateteg gcgaatagga tgcccaagac ccaactgtag acggataatt480 aacettggcc cagtaatgct tatttctgaa ggaacaacca gctcagcctg cattgcccaa540 tcccaaccag aagggtacaa gggtcgtgtg ttggggcacg gttggggaac acattccctt600 tgggatggga c 611		30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 54:		35
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 689 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>		40
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA		45
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN		50
(iii) ANTI-SENSE: NEIN		50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:		55
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library		60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 54		
geegaeegga egeagggge togegggaae gtgaagetee geggtgeetg atggggeegt 60		65

tgggcggccg gtagctgttg ctgttggggg acccctcat tcctgccgct gccgtccttg120
ctgcctcatg gcggccatcg gagttcacct gggctgcacc ccaycctgtg tggccgtcat240
taaggatggc cgggctggtg tggttgcaaa tgatgccggt gaccgagtta ctccagctgt240
tgttgcttac tcagaaaatg aagagattgt tggattggca gcaaaacaaa gtagaaataag300
aaatatttca aatacagtaa tgaaagtaaa gcagatcctg ggcagaagct ccagtgatcc360
acaagctcag aaatacatcg cggaaagtaa atgtttagtc attgaaaaaa atgggaaatt420
acgatatgaa atagatactg gagaagaaac aaaatttgtt aacccagaag atgttgccag480
actgatatt agtaaaatga aagaaacggc acattctgta ttgggctcag atgcaaatga540
tgtagttatt actgtcccgt ttgattttgg agaaaagcaa aaaaatgctc ttggagaagc600
agctagagct gctggattta atgttttgcg attaattcac gaaccgtctg cagctcttct660
tgcttatgga gttggacaag actccccta

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 55:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 560 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 35 (vi) HERKUNFT:

20

25

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 55

agaaaatgga cgctgacatc aatgtcacaa aagcggatgt tgaaaaggcc cgacaacaag 60 ctcaaatacg tcaccaaatg gcagaggaca gcaaagcaga ttactcatcc attctccaga120 aattcaacca tgagcagcat gaatattacc atactcacat ccccaacatc ttccagaaaa180 tacaagagag cggaggaaag gaggattgtg agaatgggag agtccatgaa gacatatgca240 gaggttgatc ggcaggtgat cccaatcatt gggaagtgcc tggatggaat agtaaaagca300 gccgaatcaa ttgatcagaa aaatgattca cagctggtaa tagaagctta taaatcaggg360 tttgagcetc ctggagacat tgaatttgag gattacactc agccaatgaa gcgcactgtg420 tcagataaca gcctttcaaa ttccagagga gaaggcaaac cagacctcaa atttggtggc480 aaatccaaag gaaagttatg gccgttcatc aaaaaaaata agcttatgc ccttttaacg540 gggggcccat tcagcttcag

- 60 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 56:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 851 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear

<ul><li>(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA</li></ul>	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 56	2
gaagaagagt aagaaggaca agaaggccaa agctggtctg gagagcgggg ccgagcctgg 60 agatggggac agtgatacca ccagcaaaag aggtagaatt ggtttctgag tagtgaaggc120 cacttgaagc tggaggagaa actaaagcct tattgagaaa acatgttata gatccttttg180 ttgctgagag agtggaacat aggtcctaga cagggtgaag agttctggca cattttagct240 gctactttga gacctcggtg atgttacctg gtgtggtcat cccatcttgt cctgtttaa300 ggatatgggt ggtgaaagat gaaagaggca gagtttatcc caatgacttc tctgtttgag360	2
ttgggaagcc tcacettcag acccagtaac tgtccgcagc tgtctgctag tggttgtctt420 aacatcgtag tcctagtttg catttttaa atcccctctg tttaaaaggt ttgtaaaaca480 aaaacaaaaa actaagtctg ctcagtgaaa tgctgtagaa ccctaaataa gtggtagaag540 agtgtcactg aattttgtct ctgaattcag tataactgag ttttgtccat gctggtgtct600 gggttatagg cctgatgggc ctggtagtt tccatcttgt tctggcctag aggtcagtcc660 tttgcacttc ctcaaagctt gtgtacagtg ctcacctaaa tccatctgac tacttgttcc720	3:
tgtgccctct tgttttaggc ctcgtttact tttaaaaaat gaaattgttc attgctggga780 gaagaatgtt gtaattttta cttattaaag tcaacttgtt aagttttaaa aaaaaaaa840 aaaaaaaaa a 851	3:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 57:	40
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 1354 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	45
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	50
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	55
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	60

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:57

```
cttaccaaca gcctttctgc taagttctgt ttttttggata tttatgactt ggttcatctt 60
     attitticct gattiagcag gagccccttt ctatticagt ticattitca gcatagtagc 120
10
     ctttctatac tttttctata agacttgggc aactgatcca ggcttcacta aggcttctga 180
     agaagaaaag aaagtgaata tcatcaccct tgcagaaact ggctctctgg acttcagaac 240
     attitgtaca tcatgtctta taaggaagcc attaaggtca ctccactgcc atgtatgcaa 300
     ctgctgtgtg gctcgatatg atcaacactg cctgtggact ggacggtgca taggttttgg 360
     caaccatcac tattacatat tettettgtt ttteetttee atggtatgtg getggattat 420
     atatggatct ttcatctatt tgtccagtca ttgtgccaca acattcaaag aagatggatt 480
     atggacttac ctcaatcaga ttgtggcctg ttccccttgg gttttatata tcttgatgct 540
     agcaactttc catttctcat ggtcaacatt tttattatta aatcaactct ttcagattgc 600
     ctttctgggc ctgacctccc atgagagaat cagcctgcag aagcagagca agcatatgaa 660
     acagacgttg tccctcagga agacaccata caatcttgga ttcatgcaga acctggcaga 720
20
     tttctttcag tgtggctgct ttggcttggt gaagccctgt gtggtagatt ggacatcaca 780
     gtacaccatg qtctttcacc cagccaggga gaaggttctt cqctcaqtat qaaqaaaagc 840
     aacccaaaac tctcaatctq atttqttttt qtttatqtcq atqccctqta qtttqaaaqt 900
     gaagtaaaga tttagaattc acctaagtcc aaaggaaaac acgtggtttt taaagccatt 960
     aggtaaaaaa agttctcaat aaaggcatta caatttttta ggtttagaaa gatggacttt1020
25
     tctgataaat cttggcagac atctaaaaaa aaaaccatat ttttcacaag aaaatgcaag1080
     ttactttttt tggaaataat actcactgat tatggataaa atggaatatt ttcagatact1140
     atattggctg tttcaaaata gtactattct ttaaacttgt aatttttgct aagttatttg1200
     tctttgttgt atctataaat atgtaaaaaa tatttaaata gatgtacctg ttttgctttc1260
     acacttaata aaaaattttt ttttgtaaaa ggaaaaaaaa aagaagagga aaaagaagag1320
30
     aaaggagagg ggaagaaaga, ggagaaggca agga
```

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 58:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÂNGE: 268 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- ⁵⁰ (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

40

55

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 58
- cgtgatetet ceteagtaaa accaaggtge attittetgg acceaectat ettgggggtg 60
  attaggagta gagggttgta aataettaaa attittitee titetgatat aattattgat120
  ctcettetag aagteetgte gtettigetg gagaattitt attiaageat cettitgtag180
  aagaatetet aatgteettt titeateeag atetaeaett gatgaateet aaagetattt240
  ctaeaeagtt cettiattea gtitteee 268

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 59:	
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 752 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	10
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	15
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK; cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 59	30
tgacaaaaga aatggaataa tttcaaaaaa gttaagtcct gagaagacaa ccctgaaatc 60 tattttgaaa agaaaaggca ccagtgatat cagtgatgaa tctgatgaca ttgaaatttc120 ttccaagtca agagtaagaa agagagctag ttcattgagg tttaagagaa taaaagaaac180 caaaaaagaa cttcacaatt ctcccaaaac aatgaacaaa acaaaccaag tgtatgcagc240 aaatgaggat cataactctc agtttattga tgattattca tcctcagatg agagtttatc300 cgtcagccac ttcagttct ctaaacagag ccacagacca agaactataa gagacagaac360	35
tagtttttct tcaaaattgc ctagccataa taagaaaaat agcactttta ttccaagaaa420 accaatgaaa tgttcaaatg aggaaagttg ttaatcaaga gcagtcgtat gaatcaatgg480 ataaattttt agatggcgtt caggaagtgg cttatattca ctcaaaccag aatgtaattg540 gatcgagcaa agctgaaaat cacatgagcc gatgggcagc acatgacgta tttgagttga600 agcagttttc acagctgaca gctaacatag ctgtttgcag ttctaagaca tataaagaaa660 aagtggatgc agatacattg ccacacacaa agaaaggcca gcaaccgagt gaaggcagca720 tttcacttcc tctttacatt tcaaatcctg ta	40
732	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 60:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1389 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	50
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	
hergestellte partielle cDNA	60

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

15

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 60

10		gaactccaag	ttagtggatt	gcagaatgga	aacttggctt	ttgcggcact	aaataaattt	60
adalegeag caggatacag cactgoacaa gatggoaget cotetgoage ttoetectea 180 goctoccto ttgoacocc acaggttgg cttgtggttt ttgtcatcag taacetactg 240 cotegagate toetettag aaagatgaga ctotetgaaga ctotetgaaga ctotetgaagat ttaatgtaa ttaagaaate tgotttggge cotetgoageagtg cttgattgt atgegtcagt 300 attaqtata taagaaaate tgotttggge cgaagagtg cttgattgt atgegtcagt 360 ctgaggaagt tagetgeggg ctgecettgt ggetggtget teaggaggaa teaggagaagaatggaaga tgttcagaag coccecttgg gotcettet aattttaate agetettaa aggetgggaagaatggaagagagagaatggaagagaatggaagagagagaatggaagagaatggaagagagaatggaagagagaatggaagagagagagagaaga		tagtttgtgt	gtgtcttgct	ggggggtggt	gatgattgtc	tcagcactca	cacactacac	120
cctgagatca tgatctcta aaagatgaga ctteteggaag ggttgattgt atgegtcagt 300 gagcettcta tcaccttctg gaacaaagtc acttgagaatc tcttgatgag attaaggagt 360 tcaggagaagt tagetcagagaggaggaggaggaggaggaggaggaggaggaggag	20	aagalggcag	caggatacag	cactgcacaa	gatggcagct	cctctgcagc	ttcctcctca	180
gagcetteta teacettetg gaacaaagte acteteggaag ggttgattgt atgegteagt 300 tagtgegtete teaggaagt teetggge egeageagtg etgggtgte teaggaggaagt 420 etgaggaagt tagetgegg etgeetgtg ggetggtget teaggaggaagt teeagagaagg 480 tagteetgtg eecaggeggggggggggggggggggggggggggggggg		gcctccctcc	ttgcaccccc	acaggtttgg	cttgtggttt	ttotcatcag	taacctacto	240
ttaqtqttac taagaaaatc tgctttggge egeageagtg ctgggtgtte tcagacetga 420 ctgaggaagt tagetgeggg ctgecetgtg ggetggtget tcaggaggaag tecagagaagg 480 tgttcagatg ccececttgg getecttet aattttaate agetettaa atagetgeee 540 attectgtg attgcacaac caagaacttt gacatttgea cettaggaga ggeagatgtt 600 aaaatggaat ccaaagacca ectagggegg ggetggtgg gagatgggag ggecaactge 660 gagteteaggg geatttgaa eceeteetg gtteteacaa ggaaaacate caaageetttg 780 aggaaacaa geetaagaet ttgttaagat catteteaet getttettt aattecaaa 900 atatecaaag ctacecagte ectegaagee ggetggtgg geagagaaacate caaagetttg 780 aggaaacaat geetaagaet ttgttaagat catteteaet getttettt etgeteaaa 900 atatecaaag ctacecagte ecttgaeeea ggaaaacate gggtaaggag 960 getgteeig cteetetgg etcaetgaag ggtgageeag geeagtget eceetaggeelooloo tgggcetggt caetacacag tggaaaacag acaageggee ectteeceaa ateecaagag1140 tgtettgetg ettggtggt geteatega aggtaaete gggttgaagae tettgggeet1320 gggtteeta teatagtaa acaetattae agteaceagt gtggaagae tettgggeet1320 gggtteetaa teagagteat cattttett ectgtggaat aaaatgeet gtgggaettee1380		cctgagatca	tgatctctta	aaagatgaga	ctctcggaag	ggttgattgt	atgcgtcagt	300
ctgaggaagt tagetgeggg etgeetgtg ggetggtget teaggaggaaggaaggaaggaaggaaggaaggaaggaagg		gagccttcta	tcaccttctg	gaacaaagtc	acttqaaatc	tcttgatgag	attaaggagt	360
tgttcagatg cccccttgg getcettet aattttaate agetettaa atagetgeee 540 atsteetgtg attgcacaac caageaettt gacatttgea cettaggaga ggcagatgtt 600 aaaatggaat ccaaagaeca cetagggegg ggetgggtgg gagatgggag ggccaactge 660 ggttcaggg getttaaa getettaa aageeagaa 720 ggtttcaggg getttaaa geetettaa aageeagaa 720 ggtttcaggg geetttaaa geetettaa aageeagaa 720 ggtttcaggg geetttaaa geetettaa aageeagaa 720 ggtttcaggg geetttaaa geetttaa aageeagaa 720 gagaaacaa geettagaa geetteetta aatgeeegt ctetttgtaa aeggaaaacate caaagetttg 780 aageeagaat geetaaagae ttgttaagat catttcact getttettt ctgetteaaa 900 caaacaaqtte qtetettagg aaagtaaaat aaatggaata agagtaaatt gggtaaggag 960 atatecaaag ctaceagte cettgaeea ggtgageeag geeagtget ceecaaggeee1080 tgggeetggt cactacaaag tggaaaacag acaageggee cetteeeaa ateceaagag1140 tgtcttgeg cttggtggt geteatega atgttetgaa ggeteeagag ceaetttgt1200 tgtaagtat actgggeet tattatgaa acaetattac agtaceagt gtgtgaagac tettgagtet1320 ggtteteata tcagagteat cattttett cetgtggaat aaaatgeett gtggaeette1380	2.5	ttagtgttac	taagaaaatc	tgctttgggc	cgcagcagtg	ctaggtattc	tcagacctga	420
attectgtg attgcacaac caagcacttt gacatttgca cettaggaga ggcagatgtt 600 aaaatggaat ccaaagacca cetagggegg ggetgggtgg gagatgggag ggccaactgc 660 gagctgctcc actictcage tetecectge cetgcagece tgggccagac aaggccagaa 720 ggtttcaggg gcatttgaca tecectcetg gttctcacca ggaaaacatc caaagctttg 780 aggcagaat gcctacagac ttgttaagat cattctact gctttcttt cacacagattc qtctctagg aaagtaaaat aaatggaata agggtaaggag 960 atatccaaag ctaccagtc cettgaccca gcacagttgg gccagtgtt cactccctg1020 gctgtcgctg cttctctgtg ctcactgaa ggtgagccag acacagttgg gccagtgtt caccaagag1140 tggcctggt cactacacag tggaaaacaa tagtagctgc ttgataaaat tctaaaaata1260 tggadytate tattagtaa acactattac agtcaccagt gtggaagac tcttgaggtct ggttccata tcagagtcat cattttctt cctgtggaat aaaatgcct gtggacctc1380	25	ctgaggaagt	tagctgcggg	ctgccctgtg	ggctggtgct	tcaggaggaa	tecagagaag	480
aaatggaat ccaaagacca cctagggcgg ggetgggtgg gagatgggag ggccaactge 660 gagctgetee acticteage teteceetge cetgageee tgggecagae aaggccagaa 720 ggttteaggg gcatttgaa teeceteetg gtteteacca ggaaaacate caaagetttg 780 gaggaaacag gccetgeee tggeteetta aatgeceegt etettette etetettgaa actgatatte 840 agccagaat gectaagaet ttgttaagat cattetact getttettt etecetgaggegegetgetgetgetgetgetgetgetgetgetgetge		tgttcagatg	cccccttgg	gctcctttct	aattttaatc	agctctttaa	atagetgeee	540
gagetgetee acticteage teteceetge cetgageee tgggecagae ggceaactge 660 ggttteaggg gcatttgaa teeceteetg gtteteacea ggaaaacate caaagetttg 780 gaggaaacag gccetgeee tggeteetta aatgeeegt etetttgtaa actgatatte 840 agccagaat gectaagaet ttgttaagat catteetaet getttettt etgeteaaa 900 caaacagtte qteetetgg aaagtaaaat aaatggaata agggtaaggag 960 atatecaaag eteteetgg eettgaeea geacagttgg eegaeeegtg teaeteeetg1020 getgtegetg ettetetgg eteaetgaag ggtgageeag gecagtget eeceagggeee1080 tgggeetggt eactacacag tggaaaacag acaageggee eetteeeaa ateecaagag1140 tgtettgetg eteaggee eaaaataea tagtagetg tggtaagae tettgataaat tetaaaaata1260 teeggteet tattatgaa acaetattae agteaecagt gtgtgaagae tettgageet1320 ggtteteata teagagteat eattttett eetgtgaat aaaatgeett gtggaeetee1380		atsteetgtg	attgcacaac	caagcacttt	gacatttgca	ccttaggaga	ggcagatgtt	600
ggttcagg gcatttgaca tececteg gttctcacca ggaaaacate caaagetttg 780 gaggaaacag geetgeee tggeteeta aatgeeegt etettgaa aetgatatte 840 agcaagaat geetaagae ttgttaagat catttctact getttettt etgeteaaa 900 caaacagtte qtctctgag aaagtaaaat aaatggaata agagtaaatt geggeteetge eettgaeea geacagttgg eegaeegtg teaeteeetg1020 getgtcgag eactacagg tggaaaacag ggtgageeag geeggtett eacteeetg1020 tggaegetgg eettggggt geteatega aggtaageggee eetteeeaa atgeeegtg tgaaaga140 tgtcttgag aactgggee eaaaatacca tagtagetge ttgataaaat tctaaaaata1260 teaggteet tattagtaa acaetattae agtaeeagt gtggaagae tettgaggeettase		aaaatggaat	ccaaagacca	cctagggcgg	ggctgggtgg	gagatgggag	ggccaactgc	660
gafttcaggg gcatttgaca tecectectg gttctcacca ggaaaacatc caaagetttg 780 gaggaaacag gecetgeec tggeteetta aatgeeegt etetttgtaa actgatatte 840 agccagcaat gectaagact ttgttaagat catttctact getttettt etgettcaaa 900 cacacaqtte qtetctgagg aaagtaaaat aaatggaata agagtaaatt ggggtaaggag 960 atatecaaag etaeccagte eettgacca geacagttgg eegaceegtg teaeteectg1020 getgtegetg ettetetggg eteaetgaag ggtgageeag gecagtgett eeceagggeee1080 tgggeetggt eactacacag tggaaaacag acaageggee eetteeeaa ateccaagag1140 tgtettgetg ettggtggt geteatega atgtetgaa ggeteeaggg eeaetttgt1200 tgtaagtatg acetgggeet eaaaatacca tagtagetge ttgataaaat tetaaaaata1260 teeggteet tattatgtaa acactattac agteaecagt gtgtgaagac tettgggeett1320 ggeteeaag geteeteaa teagagteat eattttett eetgtgaat aaaatgeett gtggaeettee1380	20	gagetgetee	acttctcage	tetecectge	cctgcagccc	tgggccagac	aaggccagaa	720
gaggaaacag geeetgeee tggeteetta aatgeeeegt etetttgtaa actgatatte 840 agscagcaat geetaajaet ttgttaagat catttetaet getttettt etgetteaaa 900 cacacaqtte qtetetjagg aaagtaaaat aaatggaata agagtaaatt gggtaaggag 960 atatecaaag etacecagte eettgaeeea geacagttgg eegaeeegtg teacteeetg1020 getgtegeig ettetetgtg eteactgaag ggtgageeag geeagtgett eeceaggeeee1080 tgggeetggt eactacacag tggaaaacag acaageggee eetteeeaa atcecaagag1140 tgtettgeig ettggtggt geteategea atgttetgaa ggeteeaggg eeactttgt1200 tgiaagtat detgggeet eaaaataeea tagtagetge ttgataaaat tetaaaaata1260 teeggtiete tattatgaa acactattae agteaeeagt gtgtgaagae tettgggeett1320 ggtteteata teagagteat eattttett eetgtggaat aaaatgeett gtggaeettee1380	30	ggtttcaggg	gcatttgaca	tcccctcctg	gttctcacca	ggaaaacatc	caaagctttg	780
agccagcaat gectaajact tigitaagat cattictact getitietti etgetteaaa 900 cacacaqtic gietettjagg aaagtaaaat aaatggaata agagtaaatt gggtaaggag 960 atatecaaag etaeccagte eettgaeeea geacagtigg eegaeeegig teaeteeetg1020 getgtegig ettetetgig eteaetgaag ggtgageeag geeagtgett eeceaaggeeee1080 tgggeetggi eattacacag tggaaaacag acaageggee eetteeeaa ateceaagag1140 tgitetgig ettggtggi geteategaa atgitetgaa ggeteeaggg eeaettigt1200 tgiaagtaig acetgggeet eaaaatacea tagtagetge tigataaaat tetaaaaata1260 teeggitete tattatgaa acactattae agteaeeagt gtgtgaagae tettgggeet1320 ggiteteata teagagteat eattitett eetgtggaat aaaatgeett gtggaeettee1380		gaggaaacag	gccctgcccc	tggctcctta	aatgccccgt	ctctttgtaa	actgatattc	840
atatecaaag etaecagte eettgaeeea geacagttgg eegaeeegtg teaeteeetg1020 getgtegetg ettetetgtg eteaetgaag ggtgageeag geeagtgett eeceaagag1140 tgtettgetg ettggtggt geteategea atgttetgaa ggeteeaggg eeacttgt1200 tgtaaytatg atetggget eaaaatacea tagtagetge ttgataaaat tetaaaaata1260 teeggttete tattatgtaa acaetattae agteaeeagt gtggaagee ggtggagee tettgatgagget eaaaata1200 ggeteeaag teagagteat eattttett eetgtggaat aaaatgeett gtggaeettee1380		agccagcaat	gestaagast	ttgttaagat	catttctact	gcttttcttt	ctocttcaaa	900
atatecaaag ctacecagte cettgaceca geacagttgg cegaceegtg teactecetg1020 getgtegetg ettetetgtg etcactgaag ggtgagecag gecagtgett ceccaageece1080 tgggeetggt cactacacag tggaaaacag acaageggee cettececaa atcccaagag1140 tgtettgetg ettggtggt geteategea atgttetgaa ggetecaggg ceactttgtt1200 tgtaagtatg atetgggeet caaaatacea tagtagetge ttgataaaat tetaaaaata1260 teeggttete tattatgtaa acactattae agteaceagt gtgtgaagae tettgagtet1320 ggeteteata teagagteat cattttett eetgtgaat aaaatgeett gtggaettee1380		casacaqtts	qtctctgagg	aaagtaaaat	aaatggaata	agagtaaatt	gggtaaggag	960
tgggcctggt cactacacag tggaaaacag acaagcggcc cettcecaa atcccaagag1140 tgtcttqctg cttggtggt gctcatcgca atgttctgaa ggctccaggg ccactttgtt1200 tgtaaytatg acctgggcct caaaatacca tagtagctgc ttgataaaat tctaaaaata1260 tctggttctc tattatgtaa acactattac agtcaccagt gtgtgaagac tcttgagtct1320 ggttctcata tcagagtcat catttttctt cctgtggaat aaaatgcctt gtggacttcc1380	35	atatccaaag	ctacccagtc	ccttgaccca	gcacagttgg	ccgacccgtg	tcactccctg1	020
tgggcctggt Cactacacag tggaaaacag acaagcggcc cettceccaa atcccaagag1140 tgtcttqctg cttggtggt gctcatcgca atgttctgaa ggctccaggg ccactttgtt1200 tgtaaytatg atctgggcct caaaatacca tagtagctgc ttgataaaat tctaaaaata1260 tctggttctc tattatgtaa acactattac agtcaccagt gtgtgaagac tcttgagtct1320 ggttctcata tcagagtcat catttttctt cctgtggaat aaaatgcctt gtggacttcc1380	•••	gctgtcgctg	cttctctgtg	ctcactgaag	ggtgagccag	gccagtgctt	ccccaqcccc1	080
tgtettgetg ettggtggt geteategea atgttetgaa ggeteeaggg ceaetttgtt1200 tgtaaytaty atetgggeet caaaatacea tagtagetge ttgataaaat tetaaaaata1260 tetggttete tattatgtaa acaetattae agteaceagt gtgtgaagae tettgagtet1320 ggtteteata teagagteat catttteett cetgtggaat aaaatgeett gtggaettee1380		rgggcctggt	cactacacag	tggaaaacag	acaagcggcc	ccttccccaa	atcccaagag1	140
tgladytaty dictgggeet caadatacea tagtagetge ttgataaaat tetaaaaata1260 tetggttete tattatgtaa acactattae agteaceagt gtgtgaagae tettgagtet1320 ggtetetata teagagteat catttteett eetgtggaat aaaatgeett gtggaettee1380		tgtcttgctg	cttggtgggt	gctcatcgca	atgttctgaa	ggctccaggg	ccactttgtt1	200
40 tettggttete tattatgtaa acactattae agteaceagt gtgtgaagae tettgagtet1320 ggtteteata teagagteat catttttett eetgtggaat aaaatgeett gtggaettee1380		rgraaytaty	atctgggcct	caaaatacca	tagtagctgc	ttgataaaat	tctaaaaata1	260
gg:tctcata tcagagtcat catttttctt cctgtggaat aaaatgcctt gtggacttcc1380	40	tetggttete	tattatgtaa	acactattac	agtcaccagt	gtgtgaagac	tcttgagtct1	320
		ggttctcata	tcagagtcat	catttttctt	cctgtggaat	aaaatgcctt	gtggacttcc1	380
		caaaaaaa				,		

- 45 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 61:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 726 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

65

60

(A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 61	
cgtatetgte eggaeggaag eaggaagegg gagegttagg gecaegeetg eggegetget 60	
ggitgaggct gtgtgggtgg gggacgggcc gaggcgatgg cggagaagtt tgaccacctal20 gaggagcacc tggagaagtt cgtggagaac attcggcagc tcggcatcat cgtcagtgac180 ttccagccca gcagccaggc cgggctcaac caaaagctga attttattgt tactggctta240 caggatattg acaagtgcag acagcagctt catgatatta ctgtaccgtt agaagttttt300 gaatatataag atcaaggtcg aaatccccag ctctacacca aagagtgcct ggagagggct360 ctagctaaaa atgagcaagt taaaggcaag atcgacacca tgaagaaatt taaaagcctg420	
ttyattcaag aactitctaa agtatitceg gaagacatgg ctaagtateg aagcateegg480 ggggaggate accegectie ttaaccaget caccetecet gtgtgaagat cccetgggac540 tgcgatgegg egtgaggetg ggactgegag tgctgaegee accttectge tgaggtggga600 ctgggeeetg gacacacece teageceete tgteeteatt gtttggeete atgggacega660 ggggetggag gagaggegga gtgtgeeeaa gggtteaaga ggttgtttgg ggtgaaatgg720 gtttgt	2
726	25
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 62:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 681 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	36
* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	35
<ul><li>(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA</li></ul>	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	40
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	45
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 62	55
ggctgagaaa aatgggggga gacataacac ccacgaatga aaatacagat ttaagagaag 60 gaaccagtaa agtaggagac agatgtgaag gaaatggaaa tgaggcaaga ggacattgga120	
agagagagt tigctgtcca ggagccaggt ctggagcatc agtgtgaggg agttcaggta180 ggctgggcct gtgcctctag gtagggacaa gggaggctgg gtagccaggg ctggtgctta240 aaacccctga ggccatgagc tcattggctg cctttgtagc atcctgtctt cttctgtgct300 gcctggtttg atctcatctc acctggattc aaagggtaag gtgggcatgg gtcttgggcc360 tgacacccac caaggatgac ctgtggactg ccatcggatg ctgaacaggg agatgaaagg420	60
aggteetett accatacece tetgeeaace ceecagtagg ceaetgttet gaetttgttt480 ceagaatate cagaaateca aagggetgt tgetgaacag tetgeaggae cagtgacage540 acctacetgt tgteecaagg catacaaagg aggeeteaac geteatgett etetaatcaa600 geectaceaa gacagacaga aaaggaaggg gtagaggaga aggttgaage tgtggagtta660	65

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 63:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 1116 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

15

25

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 63

```
gggccacact gagcagattc tttggtagaa ttttcaactt gagactaaca caagtatttc 60
     cttttctgtt cagttctcca aatgacaaga agtctttttg ctcaattgaa ggggaatgga 120
     atggtgtgat gtatgcaaaa tatgcaacag gggaaaatac agtctttgta gataccaaga 180
35
     agttgcctat aatcaagaag aaagtgagga agttggaaga tcagaacgag tatgaatccc 240
     gcagcctttg gaaggatgtc actttcaact taaaaatcag agacattgat gcagcaactg 300
     aagcaaagca caggcttgaa gaaagacaaa gagcagaagc ccgagaaagg aaggagaagg 360
    aaattcagtg ggagacaagg ttatttcatg aagatggaga atgctgggtt tatgatgaac 420
    cattactgaa acgtettggt gctgccaage attaggttgg aagatgcaaa gtttatacct 480
    gatgatcagg gcagtaggca taattcagca acaaacaatc ttcctttggg agaaacctgt 540
    tcattccaat cttctaatta cagtggttcc tatctcaggg atactggact ttctgacgca 600
    gatgaacaat taaggggaaa agcttccctt ttccctctgt ggcagttacg attttgactt 660
    cagtectgag aaaaacttca ggttttgaaa atcagatgat gtetteteet ttteeaaaca 720
    ccacacgttg aaagcattta taaatccaag totgaaactc tgcgctctag tactgctgtt 780
    aagatacaca acttgtttct tagttcatat aatctcgggg acacacatac gtatacacac 840
    acatacatat atataaatat acctgatgcc agattttttt cataaatatt ctgcctactg 900
    taaatatggg ttcctctgag ttgttttaga aaattagcgc aatgtattaa aatcaagtgt 960
    taggaaattt catggtctta cctacaataa cttttatttt ggaattgaac tattattaaa1020
    ttgtatctaa tcctggaata cagtttaatt aattattctt agtgcttaag gcttcataaa1080
    gtaatttttc caaccttttt tttaaaaaaa aaaaaa
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 64:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 226 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear

65

<ul><li>(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA</li></ul>	ı
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 64	2
aacagttggg aggttettag etettttag ggtettaaca aagggttttg ttttagtttt 60 agaeegaggt etataacttt ttetgtgaca ggeaaggtag taaataggta agggtttgca120 ggeeagaeea tetetggtgt gatgaetgea etetaeegtt gtaaaaggaa ageageeata180 ggeeaatatg taaacaaatg ageaagggtg tgtgeeggta aaactt 226	2
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 65:	30
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 806 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	33
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	.40
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	50
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 65	
ccaaggget etttagteet teetaageee caeagtaett teeegtagte etgaggettg 60 ggaeeteetg gggttettae etteeeteee cattgetgag acagtetgag aagaggetta120 ggaatttgte tgtgggagtt tatteatetg teteteetat ttacetetee caaaccagga180 etteeaette teaaacetge tgtgatetea caactggagg gaggaagtga getgggggge240	. 60

teatetecae tggetgeagg aacaggeete cagggeteee agactgatat teagactgac300 aatgatttga caaaggaaat gtatgaagga aaagagaatg tatcatttga acttcaaaga360 gactttteee aggaaacaga etttteagaa geetetette tagagaaaca acaggaagte420 cactcageag gaaatataaa gaaggagaag agcaacacea ttgatggaae agtgaaagat480 gagacaagee eegtggagga gtgtttttt agteaaagtt caaacteata teagtgteat540 accatcactg gagageagee etetgggtgt acaggattgg ggaaateeat cagetttgat600 acaaaacteg tgaagcatga aataattaat tetgaggaaa gacettteaa atgtgaagaa660 ttagtagage eetttaggtg tgacteteaa ettatteaae catcaagaga acaacactga720 ggaaaageet tatcagtgtt eggagtgtgg caaagettte agcattaatg agaaattaat780 ttggeateag agacttcaca gtgggg

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 66:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 241 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

10

30

40

55

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 66
- ggtggaattt ttttgggccc agtatttggg gggtgatagg ggtagagggt tgtaaatact 60 taaaattttt ttcctttctg gtataattat tgatctcctt ctagaagtcc tgtcgtcttt120 gctggagaat ttttatttaa gcatccgttt gtagaagaat ctctaatgtc cgtttttcat180 ccagatctac aattgatgaa tcctaaaggt atttctacaa agttccgtta ttcagttttc240 c
  - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 67:
    - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
      - (A) LÄNGE: 266 Basenpaare
      - (B) TYP: Nukleinsäure
      - (C) STRANG: einzel
      - (D) TOPOLOGIE: linear
    - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 65 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 67	
geggateegg egttetgeae tgatetttte caagggtgta cagagatgge ggegggtttt 60 eggaaggegg gtaagteeeg geagegggaa cacagagage gaageeagtg actacegtaa120 aaaacaaggt aceteaaagg tgtteggaag aagggtgttg aaaaaaatee agtgagttet180 actacaaaat gaetegggtt aaacteeagg gtggggtaca aattat 226	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 68:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 151 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	. 45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 68	50
ggtgctgggg agccactgaa ccaaccggag acccggtggt cccacgtgaa gcagctgtcc 60 tggtgtggag gtacagaggt agaccagcac tggtcccttc agccccctgg tagcctgtgg120 tgcaactgaa ctggcaggtg ttgccggtgc t 151	55
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 69:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2042 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel	60 65
(D) TOPOLOGIE: linear	

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

ιo

15

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 69

```
gcagccgtcg ccttcggagc gaagggtacc agcccggcag aagctcggag ctctcggggt 60
ategaggagg caggecegeg ggcgcaeggg cgagegggee gggageegga geggeggagg 120
agccggcagc agcggcgcgg cgggctccag gcgaggcggt cgacgctcct gaaaacttgc 180
gagagagete gagacatte gacaggageg atgaagatgg tagagacett gaagaggtte 240
tactccaaca getgetgett gtgctgccat gteegeaceg geaceatect geteggegte 300
tggtatctga tcatcaatgc tgtggtactg ttgattttat tgagtgccct ggctgatccg 360
gatcagtata acttttcaag ttctgaactg ggaggtgact ttgagttcat ggatgatgcc 420
aacatgtgca ttgccattgc gatttctctt ctcatgatcc tgatatgtgc tatggctact 480
tacggagcgt acaagcaacg cgcagctgga tcatcccatt cttctgttac cagatctttg 540
actttgccct gaacatgttg gttgcaatca ctgtgcttat ttatccaaac tccattcagg 600
aatacatacg gcaactgcct cctaattttc cctacagaga tgatgtcatg tcagtgaatc 660
ctacctgttt ggtccttatt attcttctgt ttattagcat tatcttgact tttaagggtt 720
acttgattag ctgtgtttgg aactgctacc gatacatcaa tggtaggaac tcctctgatg 780
tcctggttta tgttaccagc aatgacacta cggtgctgct accccgtat gatgatgcca 840
ctgtgaatgg tgctgccaag gagccaccgc caccttacgt gtctgcctaa gccttcaagt 900
gggcggagtg agggcagcag cttgactttg cagacatctg agcaatagtt ctgttatttc 960
acttttgcca tgagcctctc tgagcttgtt tgttgctgaa atgctacttt ttaaaattta1020
gatgttagat tgaaaactgt agttttcaac atatgctttg ctagaacact gtgatagatt1080
aactgtagaa ttcttcctgt acgattgggg atataacggg cttcactaac cttccctagg1140
cattgaaact tcccccaaat ctgatggacc tagaagtctg cttttgtacc tgctgggccc1200
caaagttggg catttttctc tctgttccct ctcttttgaa aatgtaaaat aaaaccaaaa1260
atagacaact ttttcttcag ccattccagc atagagaaca aaaccttatg gaaacaggaa1320
tgtcaattgt gtaatcattg ttctaattag gtaaatagaa gtccttatgt atgtgttaca1380
agaattteee ccacaacate etttatgaet gaagtteaat gacagtttgt gtttggtggt1440
aaaggatttt ctccatggcc tgaattaaga ccattagaaa gcaccaggcc gtgggagcag1500
tgaccatctg ctgactgttc ttgtggatct tgtgtccagg gacatggggt gacatgcctc1560
gtatgtgtta gagggtggaa tggatgtgtt tggcgctgca tgggatctgg tgcccctctt1620
ctcctggatt cacatcccca cccagggccc gcttttacta agtgttctgc cctagattgg1680
ttcaaggagg tcatccaact gactttatca agtggaattg ggatatattt gatatacttc1740
tgcctaacaa catggaaaag ggttttcttt tccctgcaag ctacatccta ctgctttgaa1800
cttccaagta tgtctagtca ccttttaaaa tgtaaacatt ttcagaaaaa tgaggattgc1860
cttccttgta tgcgcttttt accttgacta cctgaattgc aagggatttt tatatattca1920
tatgttacaa agtcagcaac tctcctgttg gttcattatt gaatgtgctg taaattaagt1980
cgtttgcaat taaaacaagg tttgcccaca tccaaaaaaa aaaaaaaaa aaaatggtgg2040
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 70:

65

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 147 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	1
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	ı
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	2:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 70	
ggaaagggga tecaggacat gaggggacee tgteccatgg ggteceetge tetgcaacae 60 acaggtagte ecagtgetag cattggteta ggtaagggte aactgtgeet ttgtgcagtg120 gtgtgatete gggteattgg ggeteeg 147	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 71:	. 35
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 143 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	40
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	45
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	55
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 71	
ggaaagggga tccaggggat gaggggaccc tgtgccatgg ggtcccctgc tgttcaacaa 60 aaaggtagtc ccagtgctag cattggtcta ggtaagggtc aactgtgcct ttgtgcaatt120 gtgtgatctg gggtcattgg ggc 143	65

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 72:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 2980 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

25

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 72

```
agcagagtta gccagaaatg cctcctgctg ccccagcctt agagagctcc catctcaatc 60
     attgagoctg aaggottcaa goccaagaat goaacaagac coccagocta catttotcag 120
     ctcccctgga gccagctgat cctgtaacgc tgctggaggt cagtctgagc taccaagact 180
35
     gtccctagac aaaggtggag tcccccacac tgcccaagac caaatccctc actcaacctq 240
     ctgaggtgtg gatggggaaa cagaggcaaa actgaggcac ctgatgcatt cagectgctg 300
     tgcagcagtg ccattgactg ccctgatgtt cagagagaaa cgcacacaag gtttgcccat 360
     gagaattggg gagcagatgg ccaagcagat aggttatgtc tgttttctga gtgatgaagt 420
     caggaageee tgtggetetg gaggeeaett gtggtteatt etttteeeat ateettgget 480
     tttagaaatg gttaccttca ggacagtgca gctgcattta tcagagcact attgctaagt 540
     tttettttet ggettgtgtt tttetgggae agtttagaat tgggaggeet atteteatag 600
     aacaccaaaa atgatgttca gtgattcatt taacatacac caatgtactc tggctgctgg 660
     ggggacaacc ataagcaaga catgcccagg gtttgccgtg gctccagatc tactccctgt 720
     aggagttcaa ggatcacaca aacggtagta accagggttg tgaatctgag tacaccctgg 780
     caaggettet etteagaetg aageageaat tetgeeacta eeageageaa eeaggaegte 840
     tgttctttgt gggggccaga tcagaagaga gaggcccctg tgacgcccgg gctgcttggt 900
     cacaactetg tecaatteaa ggatgtttat eggeetetet tagateetga gtgagacaaa 960
     tacagaaatg acccattccc tgcccaccag aaactcagag gtgattgggg agactgacac1020
     aggaaaatga acttaatcaa gagagactgt gatatgtgct aagaagggtg tgagggaggg1080
     agagatgaat tttccctgga gggatcctag aaagcattgt catattgcca tctccattag1140
     ctcactttta aacaactagg gtgctggaag aacctttgtc tgagggtagt tcatagctgg1200
     aaatacttgg aatattttcc agagtctcta aactctcatc ttcccccaca gatacacatc1260
     caageteaca aataggagta gcaattetag gtggtagggt tgtgtacgga acccctggct1320
55
     gtotgcatat atotoagaat taccocagga coattgtooc aaagtotaga gtotttacag1380
     gtaggcaaaa tttgttttca atgcctgtgc ctcagctgct gtcacaaata cccatcttag1440
     gateceatea getteceate ecceaceaga eagecacagt acceteaett tetecetatt1500
     gttctttcaa atcctgttct caggaaagaa actgccacta attcattcac actaaggtgt1560
     aaatgattga taataggaat gagttacctc ttcccacaga catttgttt taagtatgac1620
60
     agagcagggc cttaatccca agggaaaagg ttatggaact ggagggggtg agctttctgg1680
     gtagaaggag actteetqaa ttteettaaa acceagtaag agtaagaeet gttgtttttgg1740
     ctctgaggga atatagtaaa aatgcatatg cacgtgcaat ttgcacggca gcatttcacc1860
```

gattgtggac tgtattggct aatgtgtttc ctggtcttta gatgcacacc attaataaca1920 ctatcttatc tcatagtttt ttcaggggtg cttcttyatt agtagggaat tttgaacacc1980	
tctttaaata cagctagaaa ataaaaccaa tttgtaaagc cacatttgca tatgatgcca2040	
gcctcacgca tttgtatatc tccagaaatt caggtatgcc tcaccaattt gcccgtcttt2100	
aataaaatct tgtgttaaaa tttgcatcac gtcgccttcc tatgtatgac gaaacaagaa2160	•
acagagattt ccaattgete ttttgtette agacatttag taatataaag tacetatttt2220 tatgetgaaa tgtttataca ggtttattaa tageaagtge aactaactgg eggeatgeet2280	
tgcaacacat tttgatatat tagccatgct tccgggtaaa ggcaagcccc aaactcctta2340	
tettttgeag tetetetggg ateagtaaaa gaaaaaaaaa ataatgtget taagaagtgg2400	
gactgtaaat atgtatattt aactttgtat agcccatgta cctaccttgt atagaaaaat2460	L
aattttaaaa atttgaatgg aagggggtaa aggaggtcat gaagtttttt tgcattttta2520	
tttaaatgaa ggaattccaa ataactcacc tacagatttt tagcacaaaa atagccattg2580	
taaagtgtta aaatttacga taagtattot attggggagg aaaggtaact ctgatctcag2640	
ttacagtttt tttttccttt ttaatttcat tattttgggt ttttggtttt tgcagtccta2700	1:
tttatctgca gtcgtattaa gtcctattgc tagaataggt tactacaaaa aaggttatat2760	1.
tetgaaagaa aaataaetga eattatatat aaccaattaa tttaaagtat tgeeatttaa2820	
attacacact gagagcatgt cctatgcaga catagatttt tctgttcatt tatttttctt2880	
cattgcagtg gattgatttg ataaatagat gtgttgaatt actacatttg ctgtacatat2940	
tatttaataa actttattca gaattgcgtg gcaaaaaaaaa 2980	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 73:	
	25
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	
(A) LÄNGE: 227 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANG: einzel	
(D) TOPOLOGIE: linear	30
( )	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
,	. 35
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	40
	40
(vi) HERKUNFT:	
(A) ORGANISMUS: MENSCH	
(C) ORGAN:	
	45
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:	
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(A) DIDLIO HILK. CONA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 73	50
(XI) SEQUENZ-BESCHNEIBUNG, SEQ ID NO. 73	
cagcattgct ccacggcaca gcataaggat agatcccaag tccacagggt ccattttgca 60	
ggtcatattc tgatcctagg aaatgtcctt ttcccatagt tgtcctatgc ctttggggtt120	55
tagtctatcc caggggtaac tgtggagaaa tcattggttt gagagtcaag agagcattgg180 ttttggagct ttaatccctt tctggttgaa ataagggtgt caacttg 227	
titiggaget ttaatecett tetggttgaa ataagggtgt caacttg 227	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 74:	60
•	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	
(.) == == = = = = = = = = = = = = = = = =	
(A) LÄNGE: 246 Basenpaare	
(A) LÄNGE: 246 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	65

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA (iii) HYPOTHETISCH: NEIN 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN (vi) HERKUNFT: 15 (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: (vii) SONSTIGE HERKUNFT: 20 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:74 25 ctcgtgccgg tttgggtttg gtgaaactag tccaaaacag ggagtttaac agacagccac 60 agccaaagag tgtcatgtga gttacaggaa gtagagccca tttagggaaa ggtagaacta120 gagagggttt tcaggatagt tccatgttga gcagttgagt catagcttct gatcttggag180 gaaggacaca etteaaaggg geagtaagga ttttgtaaaa egtggeatee ataatttaet240 atgggg 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 75: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 773 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel 40 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN (iii) ANTI-SENSE: NEIN (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: 55 (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library 60 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 75

cggaagtgta aaggtteetg eeteteeteg geçaggegga acetetetge tgggeeeggt 60 ggeeggeaaaa gaactteett teteeegeee gaacggtege egeggeeaae tgeetegeee120 geetggeage etaaceetee ttetettett eteeteteeg gettegegeg geeetgeete180

cototogoco ggoggeatec gettgetget gecacegect ceteatette tgeceggeca240 aceggeetge ecegetgeag tgatgtgega caaggagtte atgtgggece tgaaaaacgg300 agacttggat gaggtgaaag actatgtgge caagggagaa gatgtcaace ggacactaga360 aggtggaagg aaacetete attatgcage agattgtggg cagettgaaa teetggaatt420 tetgetgetg aaaggageag atattaatge teeagataaa catcatatta eteetettet480 gtetgetgte tatgagggte atgttteetg tgtgaaattg ettetgteaa agggtgetga540 taagaetgtg aaaggeecag atggactgae egeetttgaa gecactgaca aceaggeaat600	
caaagetett eteeagtgat ggatggatgg aetgataaet eeggaagaat gaeteteetg660 tggeeteaca etgetgeetg tetgtetgte aetetetate tgeeagette tteagetaaa720 taetttaaga ggggtgaggg gagagagaa tteataacaa ateegaetae eag 773	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 76:	1.5
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 293 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	26
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 76	
gcaacggca gctgggtcag ccattcttct gttagcagat ctttgacttt gccctgaaca 60 atgttggttg caatcactgl gcttatttat ccaaacttca ttcaggaata catacggcaal20 actgctcsta attttcccta cagagatgat gtcatgtcag tgaatctacc tgtttgggcc180 ttattattct tctgtttatt agcattaatc ttgacttta agggttaatt gatagctgtg240 tttggactgc taaccgtaca atcaatggta gggactcctc tgatgtcag ggt 293	45
	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 77:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 870 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55 60
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
	65

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

5

10

35

40

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:77

						atatgtcgag 60
20	tttctctagg	gcgccccagc	aatgggccac	ttttgctaga	atatggtatc	tcttagatgg120
	gaaaatgcag	ccacctggca	aacttgctgc	tatggcatct	ataagacttc	agggattaca180
	taaacctgtg	taccatgcac	tgagtgactg	tggggatcat	gttgttataa	tgaacacaag240
	acacattgca	ttttctggaa	acaaatggga	acaaaaagta	tactcttcgc	atactggcta300
	cccaggtgga	tttagacaag	taacagctgc	tcagcttcac	ctgagggatc	cagtggcaat360
0.5	tgtaaaacta	gctatttatg	gcatgctgcc	aaaaaacctt	cacagaagaa	caatgatgga420
25	aaggttgcat	ctttttccag	atgagtatat	tccagaagat	attcttaaga	atttagtaga480
						aagaagaaat540
	agacgccttc	ccaagattgt	ggactccacc	tgaagattat	cggctataag	agaataagaa600
30	ttgcagaaaa	taacagtgaa	gtgattgaaa	ctttcttctg	atgagtttct	ctaacctaca660
						tcactgtggg720
						aattttatag780
	aaccattttt	atgtaatctg	atttgaatgt	tatagttgat	aataataaaa	tcacttactt840
	ggttgactaa	aaaaaaaaa	aaagtcgacg			870

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 78:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 237 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- 60 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 78

ttgtgategg etateettee eggateaaca gegageeeag eeeggteate tacaacegye 60 eegggaacaa egtgaaactg aactgeatgg etatggggat tteeaaaget gacateacgt120 gggagttaac ggataagteg catetgaagg eaggggttea ggetegtetg tatggaaaca180 gatttettea acceeaggga teaatgacee atteageatg eeacaaagag gggtgge 237	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 79:	10
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 439 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 79	35
gtttgggaag ttgagatttg gagcgaataa gtagggatct ggcaagagga tcatctacct 60 cagtcattag gatttcttaa taaaaaagag attgtatttt tgagttggtt attaagatta120 ttaaaattag cccttccttt gaaatatgac atcagctttg ctgttctaaa tttaaaatta180 gttgcttcat cagtagcaca cttccagttt ctataccaag ccagtcttct cagttttccc240 cttaggatgg gacaagtctg ttcaggggt cattctgtaa ggttcagcag ggggtttggg300	40
agaggattta aggggaaata cagtgggggc agaatgggtt cgggggtaaa ggtaggggac360 aagggaggga gggcgaaagg aggggtggaa ggatgggggc cttacctaga tcgggggatg420 ccgggggggc aaggcaagg 439	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 80:	50
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2483 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	60
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	65

(vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 80

```
gcaaaagtet teaaactatt gagaaagage catagaetga gtgcaggeae cagtgegete
     ttattactgt gtcaattaaa tgaatgtatt tgaatgtttg gatacttacc tctgaatgta 120
     ttttgagtaa taacttcaag tgcaaattat gccatgcata atttctttgg tctcatgttt 180
     ttccccctt ttcttttagg ctttgtcttc tgagtctata gaaaaacttc cagtttttaa 240
     caagtcagcc ttcaaacatt atcagatgag ctctgaggct gatgactggt gtatcccaag 300
     cagggaacca aagaacctgg caaaagaagt ggccatgtga agagggacac tcaggacact 360
     ttacgggatc aaagtgggtc tacaccagtg ctgcttcctg aatgtttgtg tgtgaaccct 420
     tgtttcctcc aaaacaaacg acagcaacga aaactcctta atcagaacac tgatccaatg 480
     aggaatggag cttgtttctg tgacccagga gaacttagtg caagactaca ggagttaaca 540
     gatggccagc teettatttt ttaatgtaga ataacteetg agtttatate aaateetgaa 600
     gaaataagcc tcagttttcc atctgttttt gataagaata agaaagggag tgagtgtgaa 660
     gatggtggtt agcagtttca ctaagactga tattttaggc ctcttgttca catcaaaaga 720
     lattggtgtc agaataccag cattttcctg ccatgcaaag gattaaaact tagtttacac 780
     tatgtggtto canatatatg tcaatgtaca ttttgaacat atttatgtgc tatggaagga 840
     aatgctggtg actaaaataa ggtttactct gaaagaggag gaattttatt caaagcattc 900
     aaacatttta tteaagtgit teaaaattea aageattgta tteaaagttg cagtgaagge 960
30
     atcaacttat glaaaaacc agaaggaagg ctcctctgat aaaaacacag ctcctttatt1020
     atgctgcttt tcttgttcac tttacacact aagtaaacac ttattgtcag gtgcctagtc1080
     ttgagtgaat tgttagatgt gcactgaact cgggatgttg gggattggag agagagaatt1140
     gccaaagtaa caqcaaaaat atctcttact ttgctttgtt tataaataaa ttagtagatt1200
     ggaaaaacta gigilayyga aagaaatcac atgttcagag cctaattcag taggaagggc1260
     ttttctctac cctqaaatga aggtaatcca aaggcatcca ttttctaggc ttaaaagata1320
     tatttttgat atatttaatg atattctcta cactccagca ttaatatgtc tgtttaaaaa1380
     ttactaatto toaaatggot caagaacatt agaatttaag taccttttag agtaattatt1440
     ttaaqcaaat aqcctggacg taagagattc tcatgccagc atgctttcat ttgtcagttg1500
     ttgtgactqa gagataatga atgacacctg aaatgcatat ggtatttttg ggagagttaa1560
     ggtataattt gaaggttggc agaccagttg ggctgattac tcttagagaa gaagaaatgg1620
     aaaaatgaaa gaaggcagga aggaaagaaa ggatatagga agagagggaa gcagaaggcal680
     tcatiggcaa gaggaagaac tggtgttttg aaagcagtat ggattcttta aatgcctctc1800
     actettacaa gatagtagge tttgagataa taaaettaee egtgteaatt aacatttaaa1860
     ctggcatata gaaaaaaagg aggatttttc tgcattgtaa aataatcagt atggtttata1920
     tgttgaattt qacatttgtg tgtaatttca tggtggccta gtgttgtggt gcttctggta1980
     atggraatag aageteaaet attitittgt ggatticagt tittateate agaagteeta2040
     gacagtgaca tttcttaatg gtgggagtcc agctcatgca tttctgatta tacaaaacag2100
     tttgcagtag gttatttgtc atttcagttt tttactgaaa tttgagctaa acatttttac2160
     atgtaaatac ttgtatttac caaagattta aatcagttga ttaattaatt aactcaaata2220
     ctgtgaacta tetttaaaac actagaaaaa agaaatgtta gtateteaat tacaccaact2280
     gtgcaaatga actttgataa aatagaaata atctacattg gcctttgtga aatctgggga2340
    agagetttag gattetagta gatggataet gaataeteag geecaettaa titattaatg2400
     tatacattgt gtttttgtct ttatgctatg tacagagaaa tgtgataatt ttttataata2460
55
    aatattttt atgatgataa aag
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 81:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 202 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	1
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	t.
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 81	
aaaaaagtgg gagcagttga ttagttgatg tgtttgaacc tattgagaag gactttctat 60 tctgctacgg actttaggga tgaatttgca ctagacaggt aaaaaactaa ccaggggatt120 aaaaaatagt gtttaacttc tggggaaaca aggtgaataa ggaaggaaat gcaggcatgg180 aagttatagg gcactacatg ac	25
	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 82:	
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 353 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	45
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	43
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	60
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	50
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 82	60
ggtggtgggg.ggggggtgt tgggccaaaa gacttcggta tctgacaaca gcatcatcta 60 cctcagtcat tagggtttct taataaaaaa gaggttgtat ttttgacttg gttattaagg120 ttattaaaat tagcccttcc tttgaaatat gacatcagct ttgctgttct aaatttaaaa180	65

ttagttgett catcagtace acaetteeag tttetatace aageeagtet ceteagtttt240 cecattagaa tggacatgtg etgtteageg tgteatgret gtaatgette atgeagagag300 tttggteata gtattaaaga gaaaatacag tgaggteaca atgteteeag age 353

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 83:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 1039 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

10

30

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 83

```
cggggataac caaacacagc tgtttacggt ttctccctta acccatgctt tcataaaccc 60
     cttcggacag cttccccgtc caggctttct aaccacacct accccagggg tgccgcattc 120
     ctgcactcag aagtctgcag cggtccctca aaaaacttga ttgtgccata aaaatcactg 180
40
     gggatettgt taatacaget tetaacteaa tagatetggg agateetgea tttetaacaa 240
     gctcccaggt aaggcggagg ctgctggtgt gaggaccatg ctgtgagcag cagggcgaga 300
     gtgcccaggg ctgatatata ttggaaatat cacccctgaa gccatcgctg gcccccacct 360
    cctgtggact gatgcccag ggattcccac cccacttctg caaccccagg tatccttcat 420
    tatecaccec ateceagaet eccaccecag ggattgeeeg tgaagaettt ggeetageaa 480
    attg:gttgg ttatgtgagt gttgttttaa tcagagatgt acatgattgc caatctgcat 540
    ttcttaccag tgtgaccaca ctgttacgat gcaattctag ccaaaaaaaa actttttcct 600
    agtcttatgg aaagcaaata tacaatgatt ttcagtaggc ttctggaata gaaacagtgg 660
    tttgaagacc ccactgccac ctttatggac tggccccttt gagtctgaat ccccggcctc 720
    tgtcacctga gacccaaccc ctagctgggc caactccagt gaattcaccc atttttcttc 780
    ttcagaaggc ctttcctgtg tgagacccac atattttaac cttttgctcc tatcccattt 840
    ttaaagaatt agagaataaa ccaggcctgt ttcttttccc ctgaaatccc tgcctctggc 900
    ttectaaacc catcatetaa ggtgacagag cagtgetggg aataggcate tteettteaa 960
    ctttcccaaa actggccaca gataggctgg ccatgggaag ggtctttgga tttcggggga1020
    ggcaaacgtg ggggattgt
                                                                      1039
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 84:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 270 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	•
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	1
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 84	20
gaacagttgg aagcttctta tctcttttta gggtcttaac aaagaatttt gttttatttt 60 tagaccgagg tctataactt gttctgtgac aggcaagata gtaaatagat aagactttgc120 aggccagacc atctctgctg tgatgactcc actctacctt tgtaaaagaa aagcagccat180 agacaatatg taaacaaatg agcaaggctg tgtgccgata aaactattaa agggcactga240 aattttcagt tcatataatg ttttcaggga 270	25
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 85:	
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 330 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	30
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	40
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	50
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 85	55
agtgtattca gcaaatgagg gtcagaactt tcagtttatt gatggttatt cagccgcaga 60 cgagaggttta tgcgtcagcc acttcaattt ctgtaaacag aggcacaggc caaggactgt120 aagggggcaga actagttttt cttcaaaatt gcctaggcat aataaggaaa atagcacttt180 catttcaagg aaaccgatgg aatgttcaaa tgaggaagtt gttaatcaag ggcagtcgga240 cggatcaatg ggtaaatttt aggtggcgtc aaggaggggc ttatattcac tcaaacccgg300 catgttatttg gtcgggccaa ggttggaagg	60
	65

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 86.
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 235 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

40

45

50

60

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 86

atttaagtat tttttagttt ttaaaatgtc tttccggtga gggaaggagc cccagccaga 60 aagcaattca atcatggtca agtttccaac tgagtcatct tgtgagtggg taatcaggaa120 aaatgaggat ccaaaaggaca aaaatcaaag acagatgggg tctgtgactg gatctttatc180 atccattcta aatccgattg aatattgcgg gcttacaaaa tgccaagggg gtgac 235

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 87:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÂNGE: 189 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 55 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
    - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
      - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 87

gggaggcttt gtgttgggga gtttgggtat ttgggattct aattgttaac cccagaagaa 60 ggtaatttag cttgtattta attaaaaacc cttaggccgt tacttatatc tggtagaatt120 ccagtgatca gcctaataag gtatatttca gaataatttt tttttccttc agaataactt180 agaatcaga	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 88:	
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 866 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	1
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	20
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	25
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:	
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 88	35
caggaccage ctggccaaca tggcaaaacc ctgtctctac taaaaagtaa aaaaaattag 60 ccgggcatgg tggcttgtgc ttgtagtccc acttcagtct aagtagctgg gactacaggc120 acgtgccaca agccagcta atgtgggtgt tttgttagag atgaggtagg gccatattgc180 ccaggctcgt cttgaacacc ggggctcaag gaatctgccc atcttcgcct cccaaagttc240 tgagatagca ggtgtgggtc atcatgcca gcctccttga agtttactaa caattgggat300	40
ccacacaata actctaactt gacttctaac cattctatet tattgatttg gaggctgtct420 tctgccagat ttttgtggc ttgagatgat attttcgaac ccttctttca ctacctttct480 tacccttaat gtgccaaget tgaaacagga tttgatttcc tgagctactt gttcgcctc540 tgtgcgtcac caagtaatct ggttcatctt tcgtctcatt catgttatt tcaagtgaaa600 caagacattt tgggggtcaa gtctctttgg gtgttttgtt tttatgtata taaacatgaa600	45
ttttgtgttc cctttccatg taagtaccaa cttatatgga aactcacaat cataatgtaa720 agaagaaatg aaagcctggt gtattgtact tcaagatgcc tccctgatgt atagaatctc780 cttgtaaaat aaataattgc attgtatatc agtcttccca tcaatattaa ttattaaata840 ttttagaatt tttaaatacc aactat 866	50
	55
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 89:	
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 224 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li></ul>	60 °
<del>-</del>	c=

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISÇH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

15

20

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 89
- agcagttgga agcttcttat gtcttgggag ggtcttaaca aaggattttg tgtgatgttt 60
  agacccaggt ctataacttg ttctgtgaca ggcaaggtag taaatagata agactttgca120
  ggccagacca tctctgctgt gatgactccg ctctagcttg gtaaaagaaa agcagccata180
  gacaatatgt aaacaaatga gcaaggctgt gtgccgataa cact 224
  - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 90:
    - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
      - (A) LÄNGE: 846 Basenpaare
      - (B) TYP: Nukleinsäure
      - (C) STRANG: einzel
      - (D) TOPOLOGIE: linear
    - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 90
  - ctccttgtcc aacggaaaaa acatggaagg gttaagccta aacaaccctc aaacggaact 60 ttatgccaga aaacaactac ggaataaaaa cccacaaaaa tacagagagg aacgttttta120 acctttaggg cctgcgtcct ctgcctttgg cccatcaggg tcaaagagta ggagtgagga180 aggaagggat gggacagcat cccctgggac gttcaagtac catccctggt ctccactctc240 cagccttaga gagtggacca gccagagcac ctcgtctgga ctctcagacc tgctgctttg300

tetetaccaa cettggcagg gatctaggat ccatttagtg qqatcaggt: ccagtcaata360 ccattggggc tcaaataagt tettagaacc acagagteta gggccagggt cccaactcat420 aggtgacgga gttecettte aagetegtge cgaattegge acgageggge acgagettga480 agggaactee gtcagetatg gttgggace etgateccae taaatggate etaagaact540 tetaagaact540 ccaatggtat tgactgggac etgateccae taaatggate etagatecet600 gtcacatetet gtaggaggae agggaggae agggaggee aggatggtae ttgaacgte eagggatget720 ccagggatget720 gtcccatece teetteete acteetacte tttgacectg atteeteete ggtaaaaacg teetetetgt atteeteege ttteetees aggeataa 846	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 91:	•
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	15
<ul><li>(A) LÄNGE: 223 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	20
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 91	
ctcaaaggaa aagttaacaa agaaaaagga tgcgtagaca acaattccat ttaggtgatg 60 ttaattgaag tacctgcagt gatacataac agataaatgg gtgccagggg ccagggacag120 gggaggggat gggtgtggcc agaaaggggt aacacaaagg agtcttgtga taatggaatt180 gttctggatc ttggttgtgg tggtagttat gcaaggctac atg 223	45
	50
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 92:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 1374 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	60
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	65

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

15

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 92

~~							
	cgaaagcgtc	ggactaccgt	tggtttccgc	aacttcctgg	attatcctcg	ccaaggactt	60
	tgcaatatat	ttttccgcct	tttctggaag	gatttcgctg	cttcccgaag	gtcttggacg	120
	agcgctctag	ctctgtggga	aggttttggg	ctctctggct	cggattttgc	aatttctccc	180
	tggggactgc	cgtggagccg	catccactgt	ggattataat	tgcaacatga	cqctqqaaqa	240
20	getegtggeg	tgcgacaacg	cggcgcagaa	gatgcagacg	gtgaccgccq	cggtggagga	300
	gcttttggtg	gccgctcagc	gccaggatcg	cctcacagtg	ggggtgtacq	agteggeeaa	360
	gttgatgaat	gtggacccag	acagegtggt	cctctgcctc	ttggccattg	acqaqqaqqa	420
	ggaggatgac	ategeeetge	aaatccactt	cacgctcatc	cagtccttct	gctgtgacaa	480
	cgacatcaac	atcgtgcggg	tgtcgggcat	gcagcgcctg	gcgcagctcc	tgggagagcc	540
25	ggccgagacc	cagggcacca	ccgaggcccg	agacctgcat	tgtctcctqq	tcacgaaccc	600
	tcacacggac	gcctggaaga	gccacggctt	ggtggaggtg	gccagctact	qcqaaqaaaq	660
	ccggggcaac	aaccagtggg	tcccctacat	ctctcttcag	gaacgctgag	gcccttccca	720
	gcagcagaat	ctgttgagtt	gctgccacaa	acaaaaata	caataaatat	ttgaaccccc	780
	tccccccag	cacaaccccc	Ccăaaacaac	ccaacccacg	aggaccatcg	ggggcagagt	840
30	cgttggagac	tgaagaggaa	gaggaggagg	agaaggggag	tgagcggccg	cacccagggc	900
	agagatccag.	gagetggegg	ccgccgatca	gatggagaag	ggqqqaccca	ggccagcagg	960
	agacaggacc	cccgaagctg	aggccttggg	atggagcaga	agccggagtg	qcqqqqcacql	020
	ctgccgcctt	ccccatcacg	gagggtccag	actgtccact	cgggggtgga	gtgagactga1	080
	ctgcaagece	caccctcctt	gagactggag	ctggcgtctg	catacgagag	acttggttga1	140
35	acttggttgg	tccttgtctg	caccctcgac	aagaccacac	tttgggactt	gggagctgggl	200
	gctgaagttg	ctctgtaccc	atgaactccc	agtttgcgaa	ttatagagac	aatctatttt1	260
	gttacttgca	cttgttattc	gaaccactga	gagcgagatg	ggaagcatag	atatctatat1	320
	ttttatttct	actatgaggg	ccttgtaata	aatttctaaa	gcctctgaaa	aaaa 1	374

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 93:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 761 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 55 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 60 (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

65

40

45

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 93	
gcctgatggg ctggagccag actgtggtct gaggaggaga cacagcctta taagctgagg 60 gagtggagag gcccggggcc aggaaagcag agacagacaa agcgttagga gaagaagaga120 ggcagggaag acaagccagg cacgatggcc accttcccac cagcaaccag cgccccccag180 cagcccccag gcccggagga cgaggactcc agcctggatg aatctgacct ctatagcctg240 gcccattcct acctcggagg tggaggccgg aaaggtcgca ccaagagaga agctgctgcc300	Į(
aacaccaacc geeccageee tggegggaac gagaggaaac tggtgaccaa getgeagaat360 teagagagga agaagegagg ggcaeggee tgagacagag etggagatga ggceagacca420 tggacactac acccageaat agagacgga etgeggagga aggaggacee aggacaggat480 ecaggeegge ttgecacace eccaeceet aggacttatt ecegetgaet gagtetetga540 gggactacca ggaaagegee tecaaceeta geaaaagtge aagatgggga gtgagagget600 gggaatggag ggeagageea ggaagateee ecagaaaaga aagetacaga agaaactggg660	Lā
getectecag ggtggeagea acaataaata gacacgeacg geageacaaa aaaaaaaaaaaaaaaa	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 94:	25
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 1825 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	30
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	35
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	45
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 94	
agggaagcta qtagcggacc ggaagtgagg caccctcggg ctcgagacag cggcgacgtt 60 taaagctgag cgacccagtg ccactggaga cggtcagctt ctccactcag gctcctccag 120 cccgagccag aagaccccct ccccagaat tctgggggcc gatggaaggg agccgagtca 180 gatcgcgagtg tacccagagc cgacagaccg gagcgacagg gagttgccag aagccccgcc 240 cctaggagtg atcggaaagc ctcacccatc cgggtgagga acccggagga ccgcctccgg 300	55
geggagegee gaccatgget acgecectgg tggcgggtee egeageteta egettegeeg 360 cegeggetag etggeaggtt gtgegeggae getgegtgga acatttteeg egagtactgg 420 agtttetgeg atetetgege getgttgee etggettggt tegetaeegg eaceaegaae 480 geetttgtat gggeetaaag geeaaggtgg tggtggaget gateetgeag ggeeggeett 540 gggeecaagt eetgaaagee etgaateaee acttteeaga atetggaeet atagtgeggg 600	60
atcocaaggo tacaaagcag gatotgagga agattitgga ggoacaggaa acttitaco 660 agcaggtgaa gcagotgtoa gaggotoctg tggattiggo ctogaagcig caggaactig 720	65

```
aacaagagta tggggaaccc tttctggctg ccatggaaaa gctgcttttt gagtacttgt 780
     gtcagctgga gaaagcactg cctacaccgc aggcacagca gcttcaggat gtgctgagtt 840
     ggatgcagcc tggagtctct atcacctctt ctcttgcctg gagacaatat ggtgtggaca 900
     tggggtggct gettecagag tgctctgtta ctgactcagt gaacctggct gagcccatgg 960
     aacagaatcc teeteageaa caaagactag cactecacaa teeeetgeca aaagccaage1020
     ctggcacaca tettectcag ggaccatett caaggacgca cecagaacet ctagetggcc1080
     gacacttcaa tetggeeet ctaggeegac gaagagttca gteecaatgg geetecacta1140
     ggggaggcca taaggagcgc cccacagtca tgctgtttcc ctttaggaat ctcggctcac1200
     caacccaggt catatetaag cctgagagca aggaagaaca tgcgatatac acagcagacc1260
10
     tagccatggg cacaagagca gcctccactg ggaagtctaa gagtccatgc cagaccctgg1320
     ggggaagggc tctgaaggag aacccagttg acttgcctgc cacagagcaa aaggagaatt1380
     gettggattg ctacatggac cccctgagac tatcattatt acctcctagg gccaggaagc1440
     cagtgtgtcc teegtetetg tgcageteeg teattaceat aggggaettg gttttagaet1500
    ctgatgagga agaaaatggc cagggggaag gaaaggaatc tctggaaaac tatcagaaga1560
    caaagtttga caccttgata cccactctct gtgaatacct acccccttct ggccacggtg1620
    ccatacctgt ttcttcctgt gactgtagag acagttctag acctttgtga tagaactaaa1680
    atgetetetg tactetagte tectgeetee teagetetge aagtagttta gtaggaatga1740
    agtggaagtc caggcttgga ttgcctaact acactgctaa aaatatttgt aatccttaat1800
    aattaaactt tggatttgtt aaaaa
20
```

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 95:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1374 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

25

30

35

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 95

getggtetet gaatgacgtt acaccetcae ettettete tggeeetgre tetggaeetet 840 cecetgtgag geccaattee aagacagaet etegteetea eegaagetta ggeeeacate 900 cetggteactg catgateege tetggteaaa eegaaggeege eeetgeeage egeeetggee 960 cetgtgaeetg etgggaagge aggetgatgg ggeaeaceet tggeeteteg tecaegaggg1080 gagaaaceta aaccetgtt cacaatetgt geggaagtag ettgeeteae tetggteae tetggteaetg ggeaagegggagggggggggg	5
ggccatatag gagggtgggt gatgctgaaa tcacccccca tcttaagtaa ttacttctg1320 gagtaatcag gtggaaatcc atagacaaat gaaacattca gatgtaaaaa aaaa	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 96:  (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	15
<ul><li>(A) LÄNGE: 1234 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	20
<ul><li>(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA</li></ul>	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 96	
cttgggaagc teetggatet ttgteaacet gaetgtgega ttetgtatet tgggaaaaga 60 gteettttat gaeacattee atactgtgge tgaeatgatg tatttetgee agatgetgge 120 agttgtggaa actateaatg cageaattgg agteactacg teaceggtge tgeettetet 180 gateeagett ettggaagaa attttattt gtttateate tttggeaeca tggaagaaat 240	45
gtagactada getgtggttt tetttgtgtt ttatttgtgg agtgcaattg aaattttcag 300 gtactettte tacatgetga egtgcattga catggattgg aaggtgetea catggetteg 360 ttacactetg tggatteeet tatatecact gggatgtttg geggaagetg teteagtgat 420 tcagtecatt ccaatattca atgagacegg acgattcagt tteacattge catatecagt 480 gaaaatcaaa gttagatttt cetttttet teagatttat ettataatga tatttataa 510	50
gaaaaagatc cactaaaaag aaagatttag atggettett gecagtttga gectaatetg 660 attettacag ttttacette ttgaaccaat gtaaaagttt ttttaatgtt aaatgattaa 720 attetcagtg aggetatett cetttteece agtaacatte etgaatttae tgttatetta 780 ttgtagtaet tgeatgaeat ggatteetga tatetgatga gaggtteatt ettateta 780	55
atacatgca caccadagg creageceae cecaacecta teteatgtte agtetgteta 900 atacatgcca gagatttttt tttcaaaaag tgetttatee etacaatgta etgacagtte 960 ttacagttga gatttgttet tttcagetat tgettgtgaa aaaaageaag aetatgtcae1020 tetatagaag getgttaaag tgactcagge aggaattaat tattetgtae etaaggggtt1080 aettgtttaa tgggatggea ttgactttt gaaaatcaag tggattgagt cattgrass.	60
catetatead yayigggget agagaacata etttacatet gacateettt ggeetaacaal200 catetattat tatagtgete ageagtgigg geattgaaga ggegeagaat getttgaaag1260	65
aaactaatca gaatcttgga acatcatgat catgccattc ttaagtaat gaactatatta	0.5

caacactgaa gaaaaatgaa acattattta gacaacaatg agsttacaag ttccaaactc1380 agccaggaat gtggctcaca cctgtaatcc cagcactttg ggacacctag gtgggagcat1440 cgcttgaagc caggagttca agaccagctt gggcaacgta gtggagaccc ctatctctac1500 aaaaaataaa aaaattaget gggtgtgatg gcacacacet gtttgtccca gctactcaag1560 aagctgagat gggaggatcc tgagctcagg aggtcaaggc tgcagtgagc cgagattgtg1620 ccactgcact gcagcctggg gtgacagtgc aagaccctgt ctcaaaccaa accaaaccac1680 acacacaca acacacatac acacacacac acacgaggte caaatggtag cagggateca1740 aagggaacac agtatgtagg tcaaactggc agtaacagtg tacagccttt gacaaactag1800 aaatattaga gtaggccaaa cacacctcca aactgtaagg ctgtgcacaa acataaaaaa1860 10 tggcagcctt ccatctcctg cactggctga gtccatttac ttgtgtactt gttctagtgal920 gtggtgggac tgtacatttt tgaatagacc tcaaaaatac ttcattctgc tgctgttcag1980 ttggcttttt aaacctgtct gcagtaggac actgaaaaca gcaagaactt cggggtgaac2040 accegetgat cetttaacaa ggatttetgg caggaaacte acaaaaagga gaactgaaaa2100 tttagacata cagttggcca ttgtaaaaaa catcagtttc ctctcataca ttccaagtaa2160 accaagtaaa ataagtgttg gagtaacact tgcataaaag aatttaagga gtgatagctc2220 tttctgttct gccattccca acattcctgg gggaaaggag actcaatgag ttaatactat2280 ttcactgage ccaagatgga aacttggttt gacctaaaac atctgattaa tataggctag2340 ctgatttctt aaaaattcgt tgcattgaag gatattttgc atgtctgtaa cacctgtcaa2400 tacttgtttg tattgatttc tgatattctt gcagctgact acgtgtaatt gggcagatca2460 gctttgcagt agattatgct gcatcctcgt ggcaaaattc tgtattctta gtgattgtta2520 caaacccctt tattgctgtc tgagaaagtg aaagattgtg tatttctatt aaaacattta2580 caatcaaaaa aaaaagaaag aatagaagaa aaagg 2615

25

30

35

40

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 97:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 508 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- *(*i
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 45
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- 50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 97

```
gttggcagaa acceggatte eggtteeggt gggeeteeat cageaagete cagtgetaeg 60
tgteectgge attttaggtg teggttgggt aggeagteat ggateaggta atgeagtttg120
ttgagecaag teggeagttt gtaaaggaet ceattegget ggttaaaaga tgeactaaac180
ctgatagaaa agaatteeag aagattgeea tggeaacage aataggattt getataatgg240
gatteattgg ettetttgtg aaattgatee atatteetat taataacate attgttggtg300
getgaaaaca ttttggaaga gagttttea tettagagat tggtgaacaa gtgtgagggt360
gtgagaaact cacagaatae aaatttgeet gtatgttttg tggtgttttt ttttteettt420
caagatgtt tetatteta aattaaagta attecaagt aaaaaaaaaa aaaaagtega480
egeggeegeg aatttagtag tagtagge
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 98:	
<ul><li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li><li>(A) LÄNGE: 3588 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	•
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	,
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	ι
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 98	30
ctccctctca aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaagggaag ggaatcccat tttgtgatga 60 tttgggcaca ctacttgagc tgaggctagc agtcacatga ttttggctgt ctctgacctg 120 aagcttttga agtaaggtta tgtctcttcc ctgaagcttt gtttatagtg gtaatttggt 180 tagggaacce gtgttaactc agaatgctga agaaggtgct ctctggga ggggagctta 240 tactatcta gaaggtggaa agaagtcat gcttctgttc ctcagcagt cagttgactc 360 taggaaggcaca cagaagaaga ggaagtcat ttaatactaa aacttatttg acttcctatc 420	35
acagcagca ttgtcgttt gccaggttca tcaccatttt gatgtgctac ccatccttcc 540 accetcctt tcctgcccc aagcctcca gccaggccag atgtgaagat tctattaatc 600 actgtttcag agacattaa ttcttgtata gaataattat ctactaaatt gcttattatc 660 tgtgactacc ttgcagagaa catctcaaga gtgaggtaaa ataccataatt	40
agatgeetea atgeeaatge tgggeeataa gattetaete eeeteeetgt agggtgggge 840 gegtggetea getttggaaa ateattttge cagtaatatt geetgtgaat eeetttaaga 900 agtegteetg atetgageet gtetttetga geaetttggt getgaattga aaatggtaag 960 etaaageagt gacagateea egtageetet ttaacetett tattatettg	. 45
aatcagtggt ccaagggata tctagctttg gttactcagt tcctgcagca taacagatat1140 gacttatgcc agggaaggta gaggctgatt atggagacac ccaggaacag gaataagaag1200 ggataggtct gctcacgta gaacctcccc agatcggaag ttaagtcttg gagactta	50
aaagtgctga agtaaaaagg agacttggag ggcctttgct taatgagcaa gaggcttgtg1320 tcctcccaag aacatgaggg agttcagaag ggagctatag ctcacagaca gaaacctgcc1380 cgctcacccc atccctcgtg actgggagca tgtttgctca gaatttcta agaggactct1440 cccttcaaaa atccaatttg ctcccagaat gttgtttagc ctctgagaat ctcactcttt1500 catttccatc tgtgaatgga catagatgtg ttgctcaggg atcagaaaca tcagagtcca1560	55
gggcccagtg gcatggtgtt gcattagtag ttagaaaagt aattggtcag ctctactgta1620 aaagaaataa gtatgtagt cagttttgta aatgtcaggt ctgttctgtt	60

```
ccagecteca tttcaaagae tttgtettee atestateca atgaeatygt cagggatggg1980
      ctctgaggag gcagtgaggc cccaccttgg tttgctccac tgtggtgtgt agtctccaaa2040
      cagettaagg gtttttaagt tttctcacga ttacctccac tccactcatc tactatcagc2100
      atcagaaagg ttaacatccc tgggaccatt ctacttataa aagagatgaa ctagtgtgct2160
      ttctcccctt ttccaggtgt gccatccata tacaatctcc tcttggccaa gttcaacaaa2220
      tgtttccagg gaaccccgtg ggttgaggca aagtagccaa gatgtattga gttaagtttt2280
      tctagaggac aaaagtattt cttgtccctt ttccctcatg ctcatatgtt ttagctgagg2340
      cgtaaatggc caagttgagt aatatetgtg gaactgagac agagagccag ggacccatgt2400
      acccagggac cagtecectg gggaatcaca cagtggetca gactagactg etetatecea2460
      ccagaactet getgetgtte atttecatea ggaccaecca ggaaagcaaa taagttagee2520
      ttctcatcat taggtcacct aatctcttgg gttgcaggat gagagcatat atagatctcc2580
      tgtttagaga gtgtgttcat aattgtagaa agggatagaa aatggaataa ccaagaggct2640
      gtgtcatttt ttaagaggat ggcaaggatg acctcaaatg agctcaacaa aactgggaat2700
      ccaaggaatg gtgcttgtag ggaaagagag gtcagttgtg gtccttaaac ctcttggcac2760
      cttgtgcggg ttataaaaca aggagctgga gtaaaattgc ccttaccccc aatccaaatg2820
      ctgtccagga tttaggagct acccaacctg tggttatatg gtgttggttt ccattttttg2880
      tttgtttgct tgtttccaaa atagccttgc ttggtactgc atggaaagtt caagcttttc2940
      ttettgeecg eteagggetg geetetteec egtgtettea eagegteect aaggaagatt3000
      tttgcagcac tctctggagc tgaggggagt gaaatttggt ccagagaagg cggaaggaaa3060
      tagttttcct gtttcctttt ctcgaggtgg atgtcctcag gcttccttca cacctccttc3120
      tcatgggtgc ggctggcagt acagtcaggc tgtggaggag ggctgagaag aaaggggcac3180
      tggtccagcc ccaggtttgg tctgagacag gtacacagca gataccatcc caccttcctc3240
      tctaaagaac aggccagcca cacatataac cctttcccta ctttactaat gtatccctta3300
     tgtggtacca gcaatggagg acaggcagac ttaccccctg ccatctagag agaatgttgt3360
25
     tattacccgt aaaacttgac caccccata tcccactcct ttttgtaaaa acaaatgctt3420
     aaacctgtga geetgeegtt eetttetatg tgttaatcag ttteetteea tttgagetgt3480
     gtgggaggga agggcattga aattgtaggt tgtaatcttg tgccaaccaa taaaaaccag3540
     30
```

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 99:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÂNGE: 1218 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

35

40

45

50

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 99

```
tggtggegtt taaataacaa atetgetaaa gttaggeaac aggeagetga ettgatttet 60 egaactgetg ttgteatgaa gaettgteaa gaggaaaaat tgatgggaea ettgggtgtt 120 gtattgtatg agtatttggg tgaagagtae eetgaagtat tgggeageat tettggagea 180 etgaaggeea ttgtaaatgt eataggtatg eataagatga etceaecaat taaagatetg 240
```

ctgcctagac teacecccat cttaaagaac agacatgaaa aagtacaaga gaattgtatt 390 agatttgttg gtegtattgc tgacagggga gctgatatg tatetgcaag agagtggatg 360 agagttgaacaccaca catttggtta tattgcaaag gccattggcc ctcatgatg attggctacaccaca acctcaaagt tcaagaaagg gcaattggcc ctcattgatg acctcaaagt tcaagaaagg cagaacagag tttgtaccac 480 ctcatgatgt attggcaaca 480 ctcatgatgt cagaaacatg tcaagaaagg cagaacagag tttgtaccac 480 ctcatgatgt attggctaca 480 ctcatgatgt accgatactgc ctgccttaat gaatgaatac 600 agactacatt tatggggat caggatgacaccac accgttact caggatgacaccacacc	10
1218	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 100:	
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 1303 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	25
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	35
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library  (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 100	45
	50
gtgctcaaga agtgccttga gttggtgtac agtgccatgg ccagcaagaa tcccagattt 60 caggttttat tacaaaatgt aagtggtcac ttggcgattt tgtagtacat gcatgagtta 120 agtgcacaac aaaatcacta tcccattaga cacatcatca aaagcttatt tttattcttg 240 cacatggaaga atcgtaagtc aactgttact tgaccatggc agtgttctgg ctccaaatgg 300 tagtggatact aggatact ttggacatgt actgcagat actggacatac catggacatac catggacatac catggacatac catggacatac catggacatac catggacatac actgacatgt actgcagct cttggacatac aggacattac catgacatac aggacattac actgacatga actgcagct cttggacatac aggacattac aggacatac aggacatac aggacatac agga	55
attatgettaa actitteaat eecattatge aatettgttt gtaaatgtaa acttetaaaa 540 atatggttaa taacatteaa eetgtttatt acaacttaaa aggaacttea gtgaatttgt 600 ttttatttt taacaagatt tgtgaactga atateatgaa eeatgttttg ataceeettt 660 tteaegttgt geeaacggaa tagggtgttt gatatttett catatgttaa ggagatgett 720 caaaatgtea attgettaa acttaaatta eetgtaaga gaegaaggta eettaaatta eetgt	60
attgtgtata taatgtttaa tatttgtcag agcattctcc aggtttgcag ttttatttct 840 ataaagtatg ggtattatgt tgctcagtta ctcaaatggt actgtattgt ttatatttgt 900	65

10

25

35

40

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 101:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 2333 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 101

```
tgaaaaatgc ggacagtata ttcagaaagg ctattccaag ctcaagatat ataattgtga 60
actagaaaat gtagcagaat ttgagggcct gacagacttc tcagatacgt tcaagttgta 120
ccgaggcaag tcggatgaaa atgaagatcc ttctgtggtt ggagagttta agggctcctt 180
toggatetae cetetgeegg atgaceceag egtgeeagee ceteceagae agtiteggga 240
attacctgac agcgtcccac aggaatgcac ggttaggatt tacattgttc gaggcttaga 300
getecagece caggacaaca atggeetgtg tgaccettac ataaaaataa caetgggcaa 360
aaaagtcatt gaagaccgag atcactacat teccaacact etcaacccag tetttggcag 420
gatgtacgaa ctgagetget acttacetea agaaaaagac ctgaaaattt ctgtctatga 480
ttatgacacc tttacccggg atgaaaaagt aggagaaaca attattgatc tggaaaaccg 540
attectttee egetttgggt eccaetgegg cataceagag gagtactgtg titetggagt 600
caatacctgg cgagatcaac tgagaccaac acagctgctt caaaatgtcg ccagattcaa 660
aggettecca caacceatee ttteegaaga tgggagtaga atcagatatg gaggaegaga 720
ctacagcitg gatgaatttg aagccaacaa aatcctgcac cagcaccteg gggcccctga 780
agageggett getetteaca tecteaggae teaggggetg gteeetgage acgtggaaae 840
aaggactttg cacagcacct tccagcccaa catttcccag ggaaaacttc agatgtgggt 900
ggatgttttc cccaagagtt tggggccacc aggccctcct ttcaacatca caccccggaa 960
agccaagaaa tactacetge gtgtgateat etggaacace aaggaegtta tettggaega1020
gaaaagcatc acaggagagg aaatgagtga catctacgtc aaaggctgga ttcctggcaal080
tgaagaaaac aaacagaaaa cagatgteca ttacagatet ttggatggtg aagggaattt1140
taactggcga tttgttttcc cgtttgacta ccttccagcc gaacaactct gtatcgttgc1200
gaaaaaagag catttctgga gtattgacca aacggaattt cgaatcccac ccaggctgat1260
cattcagata tgggacaatg acaagttttc tctggatgac tacttgggtt tcctagaact1320
tgacttgcgt cacacgatca ttcctgcaaa atcaccagag aaatgcaggt tggacatgat1380
teeggaeete aaageeatga acceeettaa ageeaagaea geeteeetet ttgageagaa1440
```

ctccttcctc tggttcacca acccatgcaa gaccatgaag ticatcgtgt ggcgccctaagtgggtc atcatcggct tgctgttcct gcttatcctg ctgctcttcg tggccggccctctactct ttgccgaact atttgtcaat gaagattgta aagccaaatg tgtaaccgcaaaggctt cattcaaga gtcatccagc aatgagagaa tcctgcctct gtagaccaatccagtgtg attttgtgtc tgagaccaca ccccagtagc aggttacgcc atgtcacgcccattga ttcccagagg gtcttagtcc tggaaagtca ggccaacaag caacgttacatgttat ctcttaagta ttaaaagttt tattttctaa agtttaaatc atgtttt	caac1860 ccga1920 ttgc1980	10
aaatattttt caaggtggct ggttccattt aaaaatcatc tttttatatg tgtcttc tctagacttc agcttttgga aattgctaaa tagaattcaa aaatctctgc atcctga gatatacttc atatttgtaa tcaactgaaa gagctgtgca ttataaaatc agttaga gttagaacaa ttcttattta tgcccacaac cattgctata ttttgtatgg atgtcat agtctattta acctctgtaa tgaaactaaa taaaaatgtt tcacctttaa aac	eggt2100 eggt2160	15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 102:		20
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1377 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel	*	25
<ul><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li><li>(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Ed hergestellte partielle cDNA</li></ul>	litierung	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN		
(iii) ANTI-SENSE: NEIN		35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:		40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library		45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 102		
cattactgtt atatgagaaa cattttagta atttaataaa aggataatgt ttatttaa aacctgactt ttccagagta attttgttt gcacattcat gtttattgaa gtggacta ttctataatg caaatcagag ttaaatatta aaaattgtgt aaatacaatt gacatagg	at 120	50
ttacattaaa atattaggaa gaaacaagga caaatttaga cettgaatee gaagagat agettaettg acttteaaat ggagagatga tgaaaaceca eteatteagt ettteaga aaaaagacag teatetgata agagtatgae atggatgaaa tgeeetacag gggeettg catetttaat ttetgegatt atgtgaaaga ggtggaettt acagataatg gagcagaa caacattagt aaaaggaate ceaacttett eecatagaat tagaaacatg tgaaagta	ac 300 ga 360 gc 420	55
attatattt attgatcaag tictaatttg tatgtatatt tigtgeatat teaccaat. cagttaaaat taattattg tatagttaa tatatgeace tacettette egitagtg teagtaaaatg tigtattitig teattitice aaagagagtg tigtaggtit teeetigtagtetteettta tagettitet tetgataace atgacticag gaggtitaaa actatota	ga 540 aa 600 ca 660 gt 720	60
ttgcatttgt gtctggcgga gaactagcca tcagcctcct gaagcctgcc atcattgtatttgaggac tgggctgtct tggggctcag aaggtaaaga actatttgag cagatgtgtgggtggcac tggattccac ccaactgcca agttagtatt gttagaggatt tcattttag	ta 840	65

acacaaaaat aagcctgtgt caaagatttt aaaatcatgg aaagttalaa tctagaaaga1020 ccttagagaa ccagcaacc aactctcta ttttaaagt gaaggattca tagcacaga11080 tacttgccta agatcatcca ggaacgaaga caagaatcca aatgtacttg gggacaagaa1140 ttagtcccca aattcagtgt tcttcctagt attaaacatt gcccctttcg acaaattttg1200 gattcaatc ttggtatatt tcagtaaacc tgctgattta ttaggttact gggtagatga1260 cattagaatg tagatagct gcacgctatg atagactctg ctaagacatg ttcccagtgt1320 ccagcagcaa tgtagatatg tgtgacagtg gtcatgtaga agttataaag cagagta 1377

10

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 103:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 315 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear

20

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 30 (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:
- 35 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 103

40

ataaggaatg agaagaaagg ctgtgtctta tcagtaggtg agatggaact ggtcctggta 60 gtgttggagc aggacaggca cttagttctg atgctgtggt cctttgtgat agtagagcac120 cggggttaac caccactcct ttaggctact tgtagtgaca acagaagtaa aatatttcaa180 ttatttaatt tagaatgtta tgttttactg gaacctgcaa tatgcatgta cagaattaat240 aatttttact cttttggtca agttatacta aggcaaagcc agtggattca aaagtgagac300 attgacaggc cattt

50

55

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 104:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 2355 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear

60

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(III) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 104	
	,
atgatcatgc cactgcactc catcctgggt gacagcaaga tcttgtaaaa aaaaaaaaa 60	
aaaaaaccag gagtgaaaaa ggaaagtaga aggcagctgc tggcctagat gttggtttgg 120	
gaatattagg tgatcctgtt gagattctgg atccagagca atttctttag cttttgactt 180 tgccaaagtg tagatagcct ttatccagca gtattttaag tggggaatgc aacgtgaggc 240	
caactgaaca attececcg tggctgccca gatagtcaca gtcaaggttg gagagtctcc 300	
recageday tyacctacce adacettite tictetaaaa cincictora aatagggga aco	2
ayoccayuu ucccacgiqq titctaqcii citcagactc agcccaaatt aggaagtgaa 420	
gaagcacatg atggtgaaaa acctaggatt tggcagcctt ccagaatggt atggaatgtg 400	
ayyydagatt tatgittegt titggaggat ageteaagit gaattitett teeaggaagt 540	• 0
taccelled acctacecat actitiquada actetiadae agatactiad atattiatia 600	2
gatagecetg aatteactet aattataaac agggagtgta aactgecece agatgtteet 660	
gggctgggta aaagcagctg gagtgaagca ctcattttcc ataaaggtaa caaagggcag 720 ctcagtggtt actcaagctc aaaagggttt ttttaagagc aagcattggt taagtctgtg 780	
catactyagt tggaagtgat ttcagcacat tctttttag tggagtgaaa gttotgaage 040	
coocciticad circotting quittiticati ataattqqta qccatctcat qaactqtoto ooo	30
egaciging Cicinging Teatqtqatt qtqaqettqc tttctqactt qcatttctqa aco	
Circulated Cigitaggaa gatagaaact aggittigaa agattacatg attcaaggaa1020	
gggattttaa agtaaagatg tatttattct gaagaatcta aaagataaca gattatttgc1080	
ttatgaaaga acaatatagt ctgggaatcc cagaatgtca agccaaaggt ctaagaagtc1140	
atctccttca aatactttaa taaagaagta tttcgaggag atatctgtcc aaaaaggtt11200 gactggcctc cagattccag ttatttttaa aaagcaactt accactaaat ccttgagtct1260	35
ccatagagta acagtaaaga aactgatgta acagactete eteteaaagg ateteetetg1320	
yaayayacta tcagcggcag cattctccag ggaagaccca tcccctagtg ocagagettalago	
careerygay accadagatt geactititt gtagtittit gtecagatge asteggsttt1440	
degree taged ged tragatiting acadacaaga theetaagga atgachthation	40
taaccacaac acggetacag ctattatata aatatatatt ctagttatag ttotaatata1560	
gagatgttgt gtgcaatgct ggcctgtggt ggtctgtgta atgctttaac ttgtatggag1620 gaggccaggc tcagagctga gatgtggcct gaaccttccc tgtatcgatc ctttaattta1680	
gaactgtcaa gatgtcactt teteceete tgeettttag tggtatetga catatactca1740	
addedgrade creengyled careattage toetaattet ofatttataa agantttataalooo	45
yaryyarary racadattig aactcaaacc afccccante canatacana garanatataloco	
gregaceaca coagageere ageereggee effectagee ategggatag gatecagge 1920	
tructured alcicagagg tagcagtaaa cttttcagta ttgctgttag caagtgtgtgtaloon	
tttgccaata gatacccatt atactaatgt gccaagtaaa tgttcattgc acatctgctt2040	50
ccactgtgtt cccacgggtg ccatgaagtg tgtgaggagc ccctcatctg gagggatgag2100 tgctgcgttg actactgcta tcaggattgt gttgtgtgga atattcatct acataaattt2160	50
tatatgcaca gtaatttccc tttttatatg tcaagtaact atttgtaaaa gttatactca2220	
Cadallatia taatgattac taatatattt tttccatgtt tcattgcctg aataaaact2280	
gittaccact gitaaaaaa aaaaagtaaa aaggagggag tqqqaaaaaa aagctgggg2340	
gggggcccgg tagcc 2355	55
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 105:	60
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	
(A) LÄNGE: 1339 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	65

- (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:

15

20

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 105

```
25
     atteggeacg ageatgaaae atgeteattt.taeetaacag taaacaagta tgttttgata 60
     gatatctgtt aatatgctta tagtggtaag aaatggactt gaggtcccag gagatttcat 120
     tttattcacc ctggtcagat acaataaagg ctatgagtat aaatacataa cttcctaacc 180
     aggtgtaggg catgttcatg aatatcaaat cttttgatgc tggacccaag agaggaaaag 240
     ttgtagctaa atgttgattt acttataact agacgtctat gtgagaaaat atatgtatac 300
     atatatatga tatgcagaag teacttttt tatcaggett tatteteett acaaageeae 360
     agtttaactg totgoaacag ttggtttatg ttaatgatag acaaataccc agtgtttgtt 420
     actttttcca actaccactg taatgataat ctttctcacg tatatacatg caacttcttg 480
     getteattte catgaagetg ttteaatata tteagtatae tttgteetta atgetgette 540
     tgttaacagt gatctctttc ttttttcat tcttatatct tcattagttc atcataaatc 600
35
     tgtccagttg aggcctcagg accacggcat gatttcatga ctccgaagta ttttacagaa 660
     acatttttta aataagggaa atattttata taccagatgg ttcacaagtg atggctcata 720
     gctagttttt tttttcttc taaaaaatgt caggttttta aaatcattta ccttattaaa 780
     atgaaaagtg ccatacttaa cttttaaagg aaagacctga cttgcttttt ctctatttag 840
     actgtttttg tactttacta atctttaaac tatcaggaaa aaaaccaaaa ctttatacca 900
     atgatttagt aattttgagg catagggtag cttacgtagt ggaggatgtg ccaaatattc 960
     tettcaaatg ccacettete aatttataac taaaatagtg ttatetgact aatteetetg1020
     aattttgatg taagatetat ataggeeece aaaatgateg tagtacatge cagteattte1080
     tcagtgaaat aaatacaata ccagagtaca ttatgggttt tattgctttc ttttatggta1140
     gacctgttaa tggggaaaaa atacatcaaa tcaaatagaa tcttatatct gtatgttaaa1200
45
     atagageact tacctgaagt cagtggcctg gatcatagec ctggatcatt teccagtetg1260
     tectgtgetg ggtggaeett ggaeaaggeg etgeagtagg tgatggetga gageeettee1320
    ctgttcccaa gtgccttgt
```

- 0 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 106:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LANGE: 3751 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

65

(III) AN 11-S	ENSE: NE	IN			•	
(vi) HERKI (A) OF (C) OF	RGANISMU	S: MENSCH				
(vii) SONS ⁻ (A) BIE	TIGE HERK SLIOTHEK:	(UNFT: cDNA librar	y	·		ı
(xi) SEQU	ENZ-BESC	HREIBUNG:	SEQ ID NO	: 106		
						•
gategegage	ggcctttgga	atctattgc	g caaaagaag	t ttcattttg	g ttacttagac 60	1:
Canacetean	aacctgaaaa	tccttattt	t ctccaagec	c agcaaacgt	t gacttetagae 60 t gacttetggg 120	· .
tttcaaatga	cgagetgean	. Lgccacttt	c atgcagttt	g tttgaagtt:	a agtggaatcc 180 t agatagctgt 240	
aaaatggaat	atttttaaat	: gaaggcaaat	accaagggc	. gcctatctg	t agatagetgt 240 g agcaataaaa 300	
eggeecaaca	acayycadat	gcaacagaaa	. cagaaggag	a cotaattaa	2 ++ a+ + + + + 2 C A	20
acticitacat	ggaataaatt	cccaatgcat	: atcctatota	a accataad	* 0330000355 430	
adacticget	acyclocatq	ctataaaata	i teettteggat	attetatasi	- ~~~~~~ 100	
cccactity	LLLGLLLCCA	qcatettet	: ctgatgtacc	ı tititəəddə	ttttataaaa E40	
gergeetta	gigillaaat	tagtqctatt	: tttccttati	: tttaaaaato	r aatotootaa coo	25
gatccaaget	gtatataca	cagatgttac	aaatcgacaq	g ttttattctt	agactcatgt 660	•
atttactaat	gcacacacca	ttoctatatt	ttttacatga	atcatttagt	tttttaattc 720 ctggtttata 780	
tactaaagca .	acatoritho	atgagtttct	tacatcott:	tagagaaa	gggttaggaa 840	
aaaalalala (	ettgtaaaac	tgagtttgct	. gtattafact	· ++++++	Tatattantt 000	30
geattactaa :	ccatatqttq	attaactoto	tacttaaaadt	caaggtacct	Gtatttt 000	30
cccactaatt i	LUCCUCULAGE	taggaaatag	atttcacctc	· +++++++	ataaaattt1000	
- regagaagta a	additgasti	catatacaaa	geetgtaatt	ttadddaaaa	taannaan 1000	
aacctaggaa (	grigidatid	cttatatatt	gagtttggtc	tragartasa	taateeast 7740	
gaatteatet	Ettigaagee	tgaaataatt	taggacteto	atteacteac	033336+ cc ~1300	35
tgattgagaa c	Catottoras	cccgtatggt	attttgttag	attgttcaac	aggaagcaca1260	
tgatttccct t	Ctcaaatct	actcaactcc	aagagtetta	arggcaaggc	tcggcgattc1320 aaaattttgc1380	
occupacact c	aagtcttac	aaatgttatc	ttotaaacct	ttaaaataaa	atatta===+1440	
greetytaes (	aggcalctt	attcactqca	ccctotcaca	CCCarcaccc	CCCCCCCCCCCC1EOO	40
acattattig a	iaagactggg	aatttaatgg	ttagggacag	taaatetaet	tattttaan1ECA	
ggyacgacig i	cccctctaa	agttaaagtc	aatacaagaa	aactototat	ttttagggta1620	
aaytaaayyo t	gtqaaqaaa	attcatttta	cattggggtag	acantagaaa	202244	
acctttgagg c	gageaeett	tagatecett	cccctccatg	ggctttgggc	cacagaatga1740	
tagattearr	gagtaage	ctccaaagat	ttcctataag	ctgtaatagt	ggaggtattg1800 gaatgtcata1860	45
aattattcag a	taattaaca	ctgcatgaat	ctgattcaga	ggatgatt	gaatgtcata1860 tacatatgtt1920	
goodcaacca c	catttyaty	accataaata	caagrgaarg	acattggact	t+t-20t-22021000	
addicaditt t	caaaaaggt	gtagacaatg	gtggttaaaa	22222222	2202cct = = 2040	
aggicetyce t	guitgeace	aagtaattga	catottttt	otttaataca	tataaaaa+2100	50
yaacaycatt C	altetaett	tttcaaatga	tatoctotac	aaaatattcc	ttannanta+2160	
yayacıtade d	artttccc	tttcaatott	gttttaattg	tatttcttac	ttaattttt12220	
dadccatata t	acagigata	aatcataata	ctagacaaaa	ttgtcttctc	tttcaaacca2280	
gttaatatca o	acgeorgea	gesattagas	ctactgette	tctgaggaaa	tgcataatct2340	55
aattttcgat o	gaatstrat	ttcaataaac	gradicataa	tatattccaa	tttttattgg2400 ataacttttt2460	33
actetteaac t	tagggtaaa	ttctgatcca	atattcaatt	catttatata	ctcccacatg2520	
caaaatytta a	attacaato	cagacattaa	gaaaaagtat	tractorno	~~++-0F00	
cityayaatt t	accitatag	tctaaatcac	aaatacttta	ctcaatttac	t+++++0C40	•
agradaciya a	Lattligt :	tgtaagccta	tcagagtcaa	teetteattt	GG3 255 ~ 55 + 27 00	60
receigning co	citactata a	aatcatttaa	aaactoaatt	cattttctta	~~+~~-+07.C0	
georgeoide e	jagaaataa (	gtaaaatact	cctattttca	atatetataa	C200tarara + 2020	
aggicultige at	Lagocagaa a	acaaottato	ttgaagttag	cttttcttc	tannan-+++0000	
gttqqaagaa af	itcaaccan	aatatctace	tracactot	actggggccc	ttcaaacttg2940 gtaggaagat3000	65
2 JJ: 3 4.	caucoay (		ccayaytata	accatgtgtg	gtaggaagat3000	0.0

### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 107:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 300 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

20

25

30

35

40

60

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 107

cgctcggccc ccgcggagag atcgaggtgt acttggccaa gagtctggcg gaaaagctgt 60 atctatgtca gtaccctgtg cgtccagcct cgatgaccta cgatgacatt ccgcacctct120 cagccaagat caagcccaag cagcagaagg tagagcttga gatggccatc gacaccctga180 accccaacta ttgccgcagc aaaggggagc agattgcgct gaacgtggac ggggcctgcg240 ccgacgagac cagcacgtat tcctcgaagc tgatggacaa gcagaccttc tgctcttccc300

- 55 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 108:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 1465 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
- 65 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung

### hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	1
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 108	
gccaacette cetececeaa eeetggggee geeceagggt teetgegeae tgcetgttee 60 teetgggtgt caetggeage cetgteette etagagggae tggaacetaa tteteetgag 120 getgagggag ggtggagggt eteaaggeaa egetggeeee aegaeggagt geeaggagea 180	2/
ctaacagtac cettagettg etttecteet eeeteetttt tattiteaag tieettitta 240 titeteettg egtaacaace tietteeett eigeaceaet geeegtacee tiaecegeee 300 egeeacetee tigetacee actetigaaa eeacagetgi tiggeagggie eeeageteat 360 geeageetea teteettiet tigetageee eaaagggeet eeaggeaaca tiggigigieee 420 agteagaggi eeggeaetet eagtigeeet eiggitigagi tiggigigieag etetiggigii 480	25
cgtggettgt gecatggete tgetgaecea acaaacagag etgeagagee teaggagaga 540 ggtgageegg etgeagggga eaggaggeee eteceagaat ggggaagggt atecetggea 600 gagteteeeg gageagagtt eegatgeeet ggaageetgg gagagtgggg agagateeeg 660 gaaaaggaga geagtgetea eeeaaaaaca gaagaageag eactetgtee tgeaeetqgt 720	30
toccattaac gecaceteca aggatgacte egatgtgaca gaggtgatgt ggcaaceage 780 tettaggegt gggagaggee tacaggeeca aggatatggt gteegaatee aggatgetgg 840 agtttatetg etgtatagee aggteetgtt teaagaegtg acttteacea tgggteaggt 900 ggtgtetega gaaggeeaag gaaggeagga gaetetatte egatgtataa gaagtatgee 960 eteecaceeg gaeegggeet acaacagetg etatagegea ggtgtetee atttacacca1020	35
aggggatatt ctgagtgtca taattccccg ggcaagggcg aaacttaacc tctctccaca1080 tggaaccttc ctggggtttg tgaaactgtg attgtgttat aaaaagtggc tcccagcttg1140 gaagaccagg gtgggtacat actggagaca gccaagagct gagtatataa aggagaggga1200 atgtgcagga acagaggcgt cttcctgggt ttggctcccc gttcctcact tttccctttt1260 cattcccacc ccctagactt tgattttacg gatatcttgc ttctgttccc catggagctc1320 cgaattcttg cgtgtgtgta gatgagggc gggggacggg cgccaggcat tgttcagacc1380	40
tggtcggggc ccactggaag catccagaac agcaccacca tctaacggcc gctcgaggga1440 agcacccggc ggtttgggcg aagtc 1465	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 109:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1488 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	50
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	60
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	65

(vi) HERKUNFT:

10

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 109

```
cggccggagg agcaggatgg agatccctgt gcctgtgcag ccgtcttggc tgcgccgcgc
     ctcggccccg ttgcccggac tttcggcgcc cggacgcctc tttgaccagc gcttcggcga 120
     ggggetgetg gaggeegage tggetgeget etgeeceace aegetegeee ectactacet 180
     gcgcgcaccc agcgtggcgc tgcccgtggc ccaggtgccg acggaccccg gccacttttc 240
     ggtgctgcta gacgtgaagc acttctcgcc ggaggaaatt gctgtcaagg tggtgggcga 300
     acacgtggag gtgcacgegc gccacgagga gcgcccggat gagcacggat tcgtcgcgcg 360
     cgagttccac cgtcgctacc gectgccgcc tggcgtggat ccggctgccg tgacgtccgc 420
20
     getgtecece gagggegtee tgtecateca ggeegeacea gegteggeee aggeeecace 480
     gccagccgca gccaagtagg agggggctgg gccgcgcccg.caccccggga gcctcctcag 540
     geteceteta ttaaageega tetgaeteeg eccageeaga tgteeegagt gegeeaagga 600
     ctgtcctctc acccactcct ggattctgcc ctgacctcca tcctggacac tgccttgata 660
     acatagacco ticcactgac accotogoto toagagecco tecagetito egaceccaca 720
25
     ccgacaactc cccggcttcc agaccctacc agcactaccc taaccctcag ccgacagtct 780
     cagececace gacecactt ettggeatat agececactt aagacecete etetaettee 840
     ttetgagtee tetacaaaga cateegggta etacatttee ateeetteee tattttgaca 900
     ccaaattatg gtgtagacag ccctggccca accccaggcc agtcaggcac aatcccccca 960
     cccccaaac greetggact gcacagacet cccactccag accatccagg cctggttccc1020
     aagacccgzt cetteccetg caaccagaca gtotacaact geccceteca geccattttc1080
     tgccgtgala ccccagccag ccacaccaga ctctggaacc ctttttcgac tgccccaact1140
     ettggacace aggesaacta gaacacceaa caccaaactg tacagactet eccacccaal200
     ectecceaça etetgeacgg atgtectagg eccettecce aactetaace agaceccate1260
     eccetaagic cettigiett gacceccaag tetteaacca gatateeteg geaacceaec1320
35
     teccaecete etectetet cetteaagae ecaactgage accegetetg attecceaca1380
     geetitetee etgesaceae teeettagte ttteecagge ttaeteteec aataaatgtg1440
     ctagagetet gecaaaaaaa agaaaaaaaa gtegaegegg eeggaatt
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 110:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LANGE: 783 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 55 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

65

40

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 110	
aacatattgt tgaaaggtaa tttgagagaa atatgaagaa ctgaggagga aaaaaaaaaa	10
agataacaag acetcagtge ettectgtt tteacatttt cetttteaa tagggtetaa420 etcageaact egetttaggt eageageete ectgaagace aaaattagaa tatecatgac480 etcagtttee atgegtgtt etgactetga getacagagt etggtgaage teacttetgg540 getteatetg geaacatett tateegtagt ggggtataggt gacactagee caatgaaatg600	15
tccctgcctc tcatcaactg aatgaggtca gcatgtctat tcagcttcfg aagccagctt660 agaataatca cgctttcctg aatccaaact aatccatcac cgggggtggg ttttaagtgg780 gct . 783	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 111:	25
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1045 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	30
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	35
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	45
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 111	30
tetgttetgt ggacaactgt taetgttett eegtggeeaa eeatggegge caecageeet. 60 acceeegete eggeeacttt eeetggacag tgeeetegea ggagtaetea caecegetee 120 eeteceacac eteegteee eagteeette eeageetgge ggteagagae tggettgaeg 180	55
actacgtgac gagetaacge cacgaggeg geggggeget ggggaatett ceteceage 300 ceeegggete ggggattatg catecagaga cetgecette tacetteete geeteeete 360 cetetetete cattgeecea ggtetttee ttittgattt tgttttggtt ttgtttgtt 420 cggeeaggaeg geaggtgge gagetggeet gaeeaggaeg geaggtgge chagagatgg gaeeggaggg tgaeagtgg agetggeetg 480	60
etetetigttt eteettittt eetetaetee tteeeettea caccecegtg getgaagga 600 aceteggett eeetgaaage ttgggggtee caccettet accecegtg getgaaagga 600	65

10

15

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 112:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 1386 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

25

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

30

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 112

```
cacactcact gcccatgaag gaagagggg caagtgtacc gaggaagggg atgcctcaca
     gcaagagggc tgcaccttag gttctgaccc catctgcctc agtgagagcc aggtttctga 120
     ggaacaagaa gagatgggag ggcaaagcag cgcggcccag gccacggcca gtgtgaatgc 180
45
     agaggagatc aaggtagccc gtattcatga gtgtcagtgg gtggtggagg atgctccaaa 240
     cccggatgtc ctgctgtcac acaaagatga cgtgaaggag ggagaaggtg gtcaggagag 300
     tttcccagag ctgccctcag aggagtgaaa gggacaattt ggctgaagtc tttctctgaa 360
     aaaagccaaa gggttatagg ggtacactta ggggttgcat gcaagctgtt accaaaaaat 420
     ttttaagtat tttcttaatt tgaataataa aaccagagga aatgcataca gggcatgagc 480
50
     aactgaggca aacctttgtg gacatgaatt gttctacgat gaatttttgc tttagtattt 540
    taataagaat tacaaagaca atggcatact tggggtgaga gggagctgag gatgtctgag 600
    gagggaatag tattgcaggg aagactgaga aaacagtagg atgacagttt tgagtatact 660
    ctgcactttt caattgtgca atcttcttgt gcactttaag gctttttaat tttgtttgag 720
    aatgcaaatg tatactgtaa gtctaccttt actatctact atgcctactt caccatctct 780
55
    taaggactcg gcatttgtcc acagtcagac tgcaagagag ggtaggtcat gaacagtcac 840
    cogtgctggc tgtagccccc acagaggcaa tcatgcccaa tagattcaag agaagctaag 900
    cggaaatgga gggtggaagg tgtgatctgt gggactgtct gggcctgtta ctcatcctqc 960
    tatcaatttc ttattaatta atcttgatga ttcttattaa ttaatcacat ttgcaggaaa1020
    ttcagatgag gcaagaaaat tttattggcc tgggtaagac tgaaagcatt ccaaattagg1080
60
    cttagactgt gcaaagggct tagctaagtt atcgagctta aaacccgtca attaaacaaa1140
    cattatttga acagttactg catgccacgc actgtgttgg gcttagtaat aaaaaaaaga1200
    aaagataagt gcttgttcta gcataaatta aaaggtccaa gggaatttaa tctggaagag1260
    aacatatgcc aatttttaaa ctatgacagc tttttttttc tctttccatt caaataggcc1320
    cgggttcagt cccagaaggg cacaaaatga atgaataaat aaataaatga ataaagacaa1380
    aaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 113:	
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 1747 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	l
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	. 15
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:  (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 113	30
ccagtctgtg agcccttgtc ctgtgggtcc ccaccgtctg tcgccaatgc agtggcaact 60 ggagagggcac acacctatga aagtgaagtg aaactcagat gtctggaagg ttatacgatg 120 gatacagata cagatacatt cacctgtcag aaagatggtc gctggttccc tgagaggatc 180 tcctgcagtc ctaaaaaatg tcctctcccg gaaaacataa cacatatact tgttcatggg 240 gaggttaaca tatcagtatg tcagcttgat gtgtcatgtg cagaagggta tacctttgag 300 ggagttaaca tatcagtatg tcagcttgat ggaacctggg agccaccatt ctccgatgaa 360 tcttgcagtc cagtttcttg tgggaaacct gaaagtccag aacatggatt tgtggttggc 420	35
agtaaataca cetttgaaag cacaattatt tatcagtgtg agectggeta tgaactagag 480 gggaacaggg aacgtgtetg ecaggagaac agacagtgga gtggaggggt ggcaatatge 540 aaagagacca ggtgtgaaac tecaettgaa tttetcaatg ggaaagetga cattgaaaac 600 aggacgaetg gacccaacgt ggtatattee tgeaacagag getacagtet tgaagggeca 660 tetgaggeac actgcacaga aaatggaace tggagccaec cagteeetet etgcaaacca 720	40
aatccatgce ctgttccttt.tgtgattcce gagaatgcte tgctgtctga aaaggagttt 780 tatgttgate agaatgtgte catcaaatgt agggaaggtt ttctgctgca gggccacgge 840 atcattacet gcaaccccga cgagacgtgg acacagacaa gcgccaaatg tgaaaaaate 900 tcatgtggte caccagetca cgtagaaaat gcaattgcte gaggcgtaca ttatcaatat 960 ggagacatga tcacctacte atgttacagt ggatacatgt tggagggttt cctgaggagt1020 gtttgtttag aaaatggaac atggacatca cctcctattt gcagagctgt ctgtcgattt1080	45
ccatgtcaga atgggggcat ctgccaacgc ccaaatgctt gttcctgtcc agagggctgg1140 atgggggccc tctgtgaaga accaatctgc attcttccct gtctgaacgg aggtcgctgt1200 gtggcccctt accagtgtga ctgccgcct ggctggacgg ggtctcgctg tcatacagct1260 gtttgccagt ctccctgctt aaatggtgga aaatgtgtaa gaccaaaccg atgtcactgt1320 ctttcttctt ggacgggaca taactgttcc aggaaaagga ggactgggtt ttaaccactg1380	50
cacgaccate tggeteteec aaaageagga teatetetee teggtagtge etgggeatee1440 tggaaettat geaaagaaag teeaacatgg tgetgggtet tgtttagtaa aettgttact1500 tggggttaet tttttattt tgtgatatat tttgttatte ettgtgaeat aetttettac1560 atgttteeat ttttaaatat geetgtattt tetatataaa aattatata aatagatget1620	55
gctctaccct cacaaaatgt acatattctg ctgtctattg ggaaagttcc tggtacacat1680 ttttattcag ttacttaaaa tgattttcc attaaagtat attttgctac taaataaaaa1740 aaaccgc	60

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 114:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 1526 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

211

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 114

```
cgageccaea ggeeceggag tageageggg gaggeeggga geeegeggge eggageegee 60
cggccgaggc gtgggggctg cggggccggc ccatccgtgg gggcgacttg agcgttgagg 120
gcgcgcgggg aggcgagcca ccatgttcag ccagcagcag cagcagcagc tccagcaaca 180
gcagcagcag ctccagcagt tacagcagca gcagctccag cagcagcaat tgcagcagca 240
geagttactg cagetecage agetgeteca geagteecca ceacaggeec gttgecatgg 300
tgtcagcqqq qqtcccccqc aqcagccaca gcagccgctt ctgaatctcc agggcaccaa 360
ctcagcetce etectcaacg getecatgeg geagagaget ttgettttac ageagttgea 420
aggactggac cagtttgcaa tgccaccagc cacgtatgac actgccggtc tcaccatgcc 480
cacagcaaca etgggtaace teegaggeta tggcatggea teeccaggee tegcageeec 540
cagcetcaca ceeecacaac tggecactee aaatttgcaa cagttettte eecaggecae 600
tegecagtee ttgetgggae etecteetgt tggggteece atgaaceett eccagtteaa 660
cettteagga eggaaceee agaaacagge eeggaeetee teetetacea eeeccaateg 720
aaaggattet tetteteaga caatgeetgt ggaagacaag teagaceee cagaggggte 780
tgaggaagcc gcagagcccc ggatggacac accagaagac caagatttac cgccctqccc 840
agaggacate gecaaggaaa aacgeaetee ageaeetgag eetgageett gtgaggegte 900
cgagctgcca gcaaagagat tgaggagctc agaagagccc acagagaagg aacctccagg 960
gcagttacag gtgaaggccc agccgcaggc cggatgacag taccgaaaca gacacagaca1020
ccagacctgc tgcctgaggc cctggaagcc caagtgctgc cacgattcca gccacgggtc1080
ctgcaggtcc aggcccaggt gcagtcacag actcagccgc ggataccatc cacagacacc1140
caggtgcagc caaagctgca gaagcaggcg caaacacaga cctctccaga gcacttagtg1200
ctgcaacaga agcaggtgca gccacagctg cagcaggagg cagagccaca gaagcaggtg1260
cagecacagg tacagecaca ggeacattea cagggeecaa ggeaggtgea getgeageag1320
gaggcagage egetgaagea ggtgcageea caggtgcage eecaggcaca tttcacagee1380
cccagggcag gtgcagctgc agctgaggaa gcaggtccag acacagactt ttccacaggt1440
gcacacacag ggcacageca agettecagg cacagggage ttetteeggg egeggtgtte1500
agtttcaggc caccaggggc agggcc
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 115:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

<ul><li>(A) LÄNGE: 1205 Basenpaare</li><li>(B) TYP: Nukleinsäure</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und E hergestellte partielle cDNA	Editierung
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 115	2
Cocgagaaaa accaatttaa tgottotgtt otoagoattt cacagoatgo aggact tggatacaac agaagaaaac aaccacaat ttttggaaaa coctttgtoo aatgat attttgatat otattgacaa toocttagaa otttaaatot caaaaacaaa aaagta ggatotooot ogagoogaat toggotogag ggoggtoaco tggagatgag aaaggo gggggggaco atgtgoctgt gtoccacgag cagoogagag goggggagga ogotgocaggagocca ggoagaggoc agagoogaga otgggggctoa aacgagotgt occaggg	tcat 120 ctgt 180 30 ccgc 240 tgcc 300
cagaggeesa ggeagaggee agageesgag etggggetea aaegageeg eteega cagaggeega ggegggaeet tggeeeteat geagagggte agetggeeee gaggga gteateattg geettaacce eetgeetgat gteeaggtga aegaeeteeg tggege gatgeeeage teegeeagge tgeggggga getetgeagg tggteeacag eeggea	cctc 420 tggg 480 cctg 540
agacaggcgc ctgggcctcc agaggagtcc tagcacctgc tggccatgag ggccac- gccactgccc tecteggcca gcagcaggtc tgtctcagcc gcatcccagc caaact aggtcacact cgcctctccc cagggtttca tgtctgaggc cctcaccaag tgtgag agtataaaag attcactgtg gcatcgtttc cagaatgttc ttgctgtcgt tctgttc ctcttagtct gaggtcctct gacctctaga ctctgagctc actccagcct gtgagg acggcctccg ctgcgagctg gctggtgcac tcccaggctc aggctgggga gctgct	gcca 660 ctgg 720 tgac 780 gcag 840 agaa 900
ctgtggtcag gctcctgct cctgccaggg agcacgcgtg gtcttcgggt tgagctcctgctgctgcagggggggggg	cggc1020 cagc1080 45 tgct1140
(0) INFORMATION UPER OFFI ID NO. 440	. 50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 116:  (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 3968 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel	55
(D) TOPOLOGIE: linear	60
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und E hergestellte partielle cDNA	ditierung
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	65

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 116

```
15
      ggtatttcta aaacataaag aggagaatta agtcagctgc agaacaatgg ggctgattct
      tetgettttt etetggaaaa tettteattg ettttggtgg aaatttacet agaggttaca 120
      accacaggat gtagettggt ctettatttg cetttttggg aaaccaatta agattaatac 180
     aggataaagg aaaaaagcaa totattoatt atataacaca gttgtttgta ttacttgtto 240
     cctgcaaagg aaatctgttg aatgcttgca ttttgaattc ttttctaata gaacaaccaa 300
 20
     aaaaggcttc ttatggtgca gcaggaaaaa agatcatttt tatagctttg cattcttaac 360
     atagcattta aagagcggca tgaattagag gaaagacatg gaacacacag gtagtcggtt 420
     tgagatcatc ggcttaaaag tatcctagga tggtaatgac ccagaagtat ttccagtigt 480
     ctagtggtgt ggtatgcagg aatgagaagt gttttctttc catttcctgt tggacaggtg 540
     gcaatcttag cagagccact atttggagtt gataactaaa gatgcaaata acatgactat 600
25
     gccttctggt catcctagga ctatttggag ttctccaaaa.ccttgtaaga ggcatqtcaq 660
     gcatgcagta aaagcatcta caacttcagc tgggcactgg cagcataggt ctcatcttgg 720
     accatacagt cccactttat agaagagggt ggaagttctc caaaacaata tccacaacaa 780
     agtotgacot cactotgagg gagatgggaa gtgggaggaa gaaggactaa ccagotcoot 840
    ggagtaagag gaatttgett teeetgtetg eccaecaggg getatatgtg ecaectttea 900
     ggttggggcc aaggaagtga tgtcagtgtg acagaaggga gagttagacc tccagacgtc 960
     agcetecete ceatggggta cattiteaat etgagtgttg tigeettage tgtgttggta1020
     ttagcttgat tggttggtcc gctggttatg aggtgtaggg aggcagtttt tgtttagttt1080
     ttaggacttt geetetteet ttgteettag cataatttet aggeagagea teeacgaagt1140
     cggttttcat tgccagctca agagcgacaa tcatttacga gttcctatgt tatgttaggt1200
     gccttatgta tattatccca aatccactgc atggtttaaa tacaggcact ggaatataaa1260
     tgaaaaaggt cattacagtc actgactttc tgcaggacct taaacatttc tctttccaca1320
     agtttcccct taatcatgtg tcaaacctct cttcctgacg ggaatgttgt gctataatgal380
     atetgeataa egetteggat tetaggagga aggaaggtte catggacatg taagtacage1440
     atatteceet cagtetteta ggagggeaga gtgaateeca gaactggtaa gattgggaat1500
     ctgagcattg ccactttaat cttagaatat ttatcatttt gacacatcct gttttttaga1560
     gaggaaaaca aacacagttt ctgcattggt agtgtaaagc ataccttgtt aggaacgtgt1620
     tttgtaagac acatttgggt tgtcattcta gagcatgtca aactttgtac ttcaaaatat1680
     atttagtatg attgttagtg gtaacatata tcaaggettt gaattaactg ttttatttaa1740
     ttttcacaag aagcacttat tttagccata ggaaaaccaa tctgagctac aaatagttct1800
     ttaaaataag cccaggttat ttagctattc tagaaagtgc cgacttcttt caagaagcag1860
     gcattgtagg acagctgaga attatcacat agcctaaatt ctagcctggc agcaagagtc1920
     acatctgaga tgtccaaaaa aaaaaaaaa aaacacctga tctacattga aagggggtag1980
     actaacgtat gtgagaccat tttcctattt gcagttacaa ggttaaagaa ctttgaaggt2040
     catteggetg ctaagaggea tgtcgaacac tctgtgtggc tctttcacag taaaccctcc2100
     taagagcaga agacacatgg ctgttagtgt ctgcgtttag atttaatttc tcaaataaag2160
     gcccttggct gcgtatcatt tcatccagtt ataaactagg gctcctgcaa gcaccccat2220
     totaagggtg aattattgaa atcagttgct atttgatgag toacaactgg cocagcaggc2280
     agggcatttg aagtcatggt catcaaaaag aaatgattgt tttttgaaaa gctaaatgct2340
55
     taaaatgett etagagggaa gtegtgggge gtgtgeteat tetetitaaa ateagggttg2400
     ttgagtttgt ttttaaacat ttttataagt tcatgagaaa aaatatataa attctaagaa2460
     ccaacactgt attcccagaa acatgaccct cgctggtctt gggtccacat atcattggac2520
     tctgggggac acaaagatgc ctgtgacact ttggtgttgc cgagttagtc aacaattatt2580
     ctgggaaaaa gcagaattga attcttctct agatgtccta ccagggttgg ccaagggcca2640
     caaagcagge taataaatte ccacaggate cagacaccag gcaaaattge tetaagaage2700
     cagttactgt catccctcta tggttctaga aaaaatagta caaaaatgac aggtcatcct2760
     atgagegtea tgccaatgaa accccatett etggagaage cettgaatca gaattatett2820
     ttttcttgat gtcgtcagat gcagccagtt tcttaatttt tttaaaaact gtatgtttct2880
     gtggtatgta tatttgtaca cctaactacc tggcacttgg aaatcacagc actactcaga2940
65
```

cttctgatt tatcaaaggt ttgccagca ataaagtgca tcccaagtat tacagggagaga3050 aagctagact cctacagggt cctagagttt aagtaattt tttgttatta atataggtaa3120 taattttet aattttatt ttttggttee aaatgtaaag ctccttgtgt ttacctctgt3180 ttatggate catagteaag tatcaaat tatgtggate catagteag tacctagag tacctagag tacctagag tacctagagat tatctaaat tatgtgget ctgggacagg tgaaatgtaa3240 atctgggate catagteaag atatcataag gacctactte cagcetace tttettectc3300 tacctgataa tgataatact caaaataaca acattcaaag gaaacacaaa gaaatcctgc3360 atttetacate cctattett gggeteetta ataactactg atggtttgt catgaaaaaa3420 atttgtacttg geetgagt gaaaaaaaaa atcaacate tagaaataa caaagcat tttgttettg gaaaaaaaaa atcacatte tatgattea tagaaataa caaagcaa acaggtagaa gtcagagaat tttggtteaag tcagagaaa tttggtteaag tcagagaaa atcaaggagta tcagagaaca tttggtteaag tcagagaaaa atcaaggagta acagagggggaaaggggagagggagaggaga	1.
. 3300	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 117:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 798 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel	25
(D) TOPOLOGIE: linear	30
<ul><li>(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA</li></ul>	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	35
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 117	50
gtaatgggaa atttggtgt ctgaatcttc ttcctaggat attgatatat tccacgcttc 60 tagtgggtat tctgggaatt ttaccctgct cagtatttgc cctagggtac tagaaagagg120 agattgtcca aacttagcag tatggtccat ctcgtgtaga agtggaaatg tcatacagga180 tagcaaacac tcttggttcc tttttgccca ggcttgccca gagccggcaa cagcaacaa240 atgggagga tgcaatgaaa gagatgcaaa agcctctggc ccgctatatt gatgacgaag300 atctggatag gatgctaaga gagaaggagaa gagagggga ccctatggcc aacttcatca360	55
agaagaataa ggccaaggag aacaagaata aaaaagtgag acctcgctac agtggtccag420 cacctcctcc caacagattt aatactggc ctggatatcg ctgggacgga gtggacagat480 ccaatggatt tgaacagaag cgctttgcca ggcttgccag caagaaggca gtggaggaac540 ttgcctacaa atggagtgtt gaggatatgt aactttcctg aggctgtggg ggtggctggg600 ctgtggtagt gggcataggc agcgagatat ccagtggtaa cagttgtctg tgctaataat660 tggagcccac acagaccagc aacttgttga atgccagttt tgaccacaga agaatattcg720	60
agacctgatg tttggattga ggtacctgta cttcttgggg tgttgacagc agcggtgttt780 ggtgggtttt_cagaggaa	65

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 118:
  - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
    - (A) LÄNGE: 1068 Basenpaare
    - (B) TYP: Nukleinsäure
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- ²⁵ (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 118

						aaaaataaaa	60
	cccctctctg	tgactcagtc	tctgagcgtt	ttaatacgat	ggtgteeceg	cgggatcaaa	4 0 0
	cttcagcgtc	acagetgagg	actggcttcg	tggtccctga	tgggagagca	tgaacaggtg	120
	atatataaa	cccttggaga	ccarctette	caaagtcaaa	gccaagacca	ttgtgatgat	180
35	tacacactac	and and a detail	tacastatas	acttgagtga	ctcaagagcc	agttacaggc	240
	Loccyactec	Cagaageeee	tgcgaegega	atcagtgace	atattacaca	addadadctd	300
	ccagaccaag	gctttcgagt	teetgaacca	Cccagcgacc	acyccygaga	aggagagetg	360
	cttgcagcaa	atcaagattc	agcagcttga	agaggtgctg	agccccacag	gccgccaggg	300
	agagaagag	gagcacaagt	ggggcatgga	gcagggccgg	caggagctgt	atggggccct	420
	ascccssaac	cttcagggg	togagaagac	cctgcgtgac	agtgaggaga	tgcagcgggc	480
40	gacccaagge	cactaggggo	aggragatage	ccaggagate	coordacaoca	agaagttcct	540
	degeaceact	cyclyclige	agecycegge	aatasaatta	atotatoaoa	agetecaage	600
	gtgggaggag	ctggaactgg	tgcgggagga	ggrgaceree	acceaccaga	agctccaagc	660
	gcaggaggat	gagatctcag	agaacttggt	gaacattcag	aaaatgcaga	aaacgcaggt	000
	gaaatgccgc	aaaatcctga	ccaagatgaa	gcagcagggt	catgagacag	cedectdree	120
	duadactusa	gagataccgc	aggaggagt	gactactaga	aggatgacct	ccagaaggaa	780
45	ggagaccgaa	tataatataa	+atacacata	ctocagaact	ccatagacag	cctcactttg	840
	ctgagtgata	targgrunge	tgtgtatgtg	atananaaa	202220000	ccartaceta	900
	tgctcggggg	cctgtcccaa	ggcctcgagc	ctaagaggcc	acaaggggca	ccagtgcctg	0.60
	agccctccac	teceetectg	ggactctgac	teegactetg	accaggacct	ctcccagcca	900
	cctttcagca	agagegegee	ccccttccca	cccgcttgag	cagccgggac	tgctctccct	1020
	assassast.	ccagagagaa	aataaactag	cccagaccct	cctctaaa		1068
50	gaagaccccc	ccagagagaa	accasacca	<del>_</del>			

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 119:
- 55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 4584 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

65

	(iii) HYPO	THETISCH:	NEIN				
	(iii) ANTI-S	SENSE: NEII	N				5
	(vi) HERK (A) OF	UNFT: RGANISMUS	S: MENSCH				,
		RGAN:					
	( W == : :=						10
	• •	TIGE HERK					
	(A) Dit	SLIOTHEN:	cDNA library				
	(xi) SEQU	ENZ-BESCH	HREIBUNG:	SEQ ID NO:	119		15
	ctcgagccgc	tcgagccgcg	gaagtaattc	aagatcaaga	gtaattacca	acttaatgtt 60	
	tttgcattgg	actttgagtt	aagattattt	tttaaatcct	gaggactagc	attaattgac 120	
	agetgaceca	ggtgctacac	agaagtggat	tcagtgaatc	taggaagaca	gcagcagaca 180	20
	tagtagtaga	aaccagtgtt	tgatgaagct	agggcttggg	gcaagagggc	aagcagcagt 240	
	agaaggaaga	accoctaaco	. <u>g</u> aguccagga	gccagrgcga	attagaag	gaagctagga 300 gtaggatgaa 360	
	acaatttgga	gaagatagaa	atttaaaata	gaaaagagga	accoggagig	acgggaaggc 420	
	gaagaaaaga	atagagaaga	tagggaaatt	agaagataaa	aacatacttt	tagaagaaaa 480	25
	aagataaatt	taaacctgaa	aagtaggaag	cagaagaaaa	aagacaagct	aggaaacaaa 540	
	aagctaaggg	caaaatgtac	aaacttagaa	gaaaattgga	agatagaaac	aagatagaaa 600	
						caagtattgg 660	
	agaagtatay	aaçalayaaa	aatataaagc	caaaaattgg	ataaaatagc	actgaaaaaa 720	
	tgaggaaatt	attggtaacs	aatttattt	aaaagcccat	caatttaatt	tctggtggtg 780	30
						gaaccaattt 840	
						aagctactaa 900	
	ttggaagget	qtaatttaaa	aaaaactaag	gcagaaggct	tttggaagag	ttagaagaat 960	
	ctaatt caac	atcaacacag	attaccaact	taatatttt	gaaggactit	cgtaacggaa1020 ttgagttaag1080	35
	attattttt	aaatcctgag	gactagcatt	aattgacage	tgacccaggt	gctacacagall40	
	agtggattca	gtgaatctag	gaacagcacca	gcagacagga	ttccaggaac	cagtgtttga1200	
	tgaagstagg	actgaggagc	aagcgagcaa	gcagcagttc	gtggtgaaga	taggaaaaga1260	
						cgctaacgat1320	
	ttggtggtga	agctaggaaa	aaggattcca	ggaaggagcg	agtgcaattt	ggtgatgaag1380	40
						gtgcgtagag1440	
						ttggtaaaaa1500	•
						ttttatttat1560	
	googattag	aatgggggag	rettegracig	aggtgtaaag	ggatttatat	ggggacgtag1620	45
	aagett Lua	gggcacactc	ggtttetett	gagaaatagt	acacccatga	atcttgtctg1680 tttgtgggtt1740	
						ttgagacaat1800	
	ttcagcaaat	ctgtaagcag	tttgtatgtt	tagttggggt	aatgaagtat	ttcagttttg1860	
	tgaatagatg	acctgttttt	acttcctcac	cctgaattcg	ttttgtaaat	gtagagtttg1920	
	gatgtgtaac	tgaggcgggg	gggagttttc	agtattttt	tttgtggggg	tgggggcaaa1980	50
	atatgttttc	agttctttt	cccttaggtc	tgtctagaat	cctaaaggca	aatgactcaa2040	
	ggtgtaacag	aaaacaagaa	aatccaatat	caggataatc	agaccaccac	aggtttacag2100	
. '	tttatagaaa	ctagagcagt	tctcacgttg	aggtctgtgg	aagagatgtc	cattggagaa2160	
	atggctggta	gttactcttt	tttcccccca	cccccttaat	cagactttaa	aagtgcttaa2220	55
	ccccttaaac	ltgttatttt	ttacttgaag	cattttggga	tggtcttaac	agggaagaga2280	
	gagggtgggg	gagazaatgt	ttttttttaa	gattttccac	agatgctata	gtactattga2340	
	daaactyyg:	ttatoottoo	grgraceger	gracettana	cacgaacacc	ttcagggact2400 cagcacagtg2460	
	cadetttadi	tcatattcag	tcatctcacc	agaacttcag	aagaggttga	gtaggccaaa2520	
						ggggaggggc2580	60
	aaatattggc	aattagttgg	cagtggcctg	ttacggttgg	gattggtggg	gtgggtttag2640	
	gtaattgttt	agtttatgat	tgcagataaa	ctcataccaa	agaacttaaa	gtcttagaat2700	
						atttagtttt2760	
٠	tttcccccca	gtttgaattg	ggaagctggg	ggaagttaaa	tatgagccac	tgggtgtacc2820	65
						tttccttcaa2880	

```
agtatagago ttttggggaa ggaaagtatt gaactggggg ttggtctggo ctactgggct2940
     gacattaact acaattatgg gaaatgcaaa agttytttgg acatgytag: gtgtggttet3000
     cttttggaat tttttcagg tgatttaata ataatttaaa actactatag aaactgcaga3060
     gcaaaggaag tggcttaatg atcctgaagg gatttcttct gatggtagct tttgtattat3120
     caaacttttt tcagataaca tcttctgagt cataaccagc ctggcagtat gatggcctag3180
     atgcagagaa aacagctcct tggtgaattg ataagtaaag gcagaaaaga ttatatgtca3240
     tacctccatt ggggaataag cataaccctg agattcttac tactgatgag aacattatct3300
     gcatatgcca aaaaatttta agcaaatgaa agctaccaat ttaaagttac ggaatctacc3360
     attttaaagt taattgcttg tcaagctata accacaaaaa taatgaattg atgagaaata3420
     caatgaagag gcaatgtcca tctcaaaata ctgcttttac aaaagcagaa taaaagcgaa3480
     aagaaatgaa aatgttacac tacattaatc ctggaataaa agaagccgaa ataaatgaga3540
     cagacaggta tetettegtt atcagaagag ttgetteatt teatetggga geagaaaaca3660
     gcaggcagct gttaacagat aagtttaact tgcatctgca gtattgcatg ttagggataa3720
     gtgcttattt ttaagagctg tggagttctt aaatatcaac catggcactt tctcctgacc3780
     ccttccctag gggatttcag gattgagaaa tttttccatc gagccttttt aaaattgtag3840
     gacttgttcc tgtgggcttc agtgatggga tagtacactt cactcagagg catttqcatc3900
     tttaaataat ttcttaaaag cctctaaagt gatcagtgcc ttgatgccaa ctaaggaaat3960
     ttgtttagca ttgaatctct gaaggctcta tgaaaggaat agcatgatgt gctgttagaa4020
     tcagatgtta ctgctaaaat ttacatgttg tgatgtaaat tgtgtagaaa accattaaat4080
     cattcaaaat aataaactat ttttattaga gaatgtatac ttttagaaag ctgtctcctt4140
     atttaaataa aatagtgttt gtctgtagtt cagtgttggg gcaatcttgg gggggattct4200
     tetetaatet ticagaaact tigteigega acaetettia aiggaecaga teaggatiig4260
     agcggaagaa cgaatgtaac tttaaggcag gaaagacaaa ttttattctt cataaagtga4320
     tgagcatata ataattccag gcacatggca atagaggccc tctaaataag gaataaataa4380
     cctcttagac aggtgggaga ttatgatcag agtaaaaggt aattacacat tttatttcca4440
    gaaagtcagg ggtctataaa ttgacagtga ttagagtaat actttttcac atttccaaag4500
    tttgcatgtt aactttaaat gcttacaatc ttagagtggt aggcaatgtt ttacactatt4560
30
    gaccttatat aggaaaaaga tgag
```

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 120:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 982 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- o (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

35

45

55

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 120
- gtggagggga ccctgtggtt agcagcagct atcgcagcgt cggatgttca gagcagcaga 60 agccggcgtc gtcggatgtt gtgttgcccg ccaccatgag ctacacaggc tttgtccagg120 gatctgaaac cactttgcag tcgacatact cggataccag cgctcagccc acctgtgatt180

atggatatgg aacttggaac totgggacaa atagaggeta cyagggetat ygctatgget240 atggetatgg ceaggataac accaecaact atggetatgg tatggecact teacactert300 gggaaatgec tagetetgac acaaatgeaa acactagtge etegggtage gecagtgeeg360 atteegttt atceagaatt aaccageget tagatatggt geegeatttg gagacagaca420	
tgatgcaagg aggcgtgtac ggctcaggtg gagaaaggta tgactcttat gagtcctgcg480 actcgaggc cgtcctgagt gagcgcgacc tgtaccggtc aggctatgac tacagcgagc540 ttgaccctga gatggaaatg gcctatgagg gccaatacga tgcctaccgc gaccagttcc600 gcatgcgtgg caacgacacc ttcggtccca gggcacaggg ctgggcccgg gatgcccgga660	<u> </u>
gcggccggcc aatggccgca ggctatgggc gcatgtggga agaccccatg ggggcccggg720 gccagtgcat gtctggtgcc tctcggcttg ccctccctct tctcccagaa catcatcccc780 gagtacggca tgttccaggg gcatgcgagg ttggggcgcc ttcccgggcg gcttcccgtt840 ttggttttcg ggtttggcaa tggcatgaag cagatgaggg cggactggaa agacgggac900	_10
cacagoogat ttgogaacca agaagaagaa gagaaagcag ggoggcatto tgattgagco960 agttagcaaa gcagooggaa tt 982	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 121:	20
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 742 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 121	45
ctcaacttcg cacgactgcg tgcctcaagc cgacgcagcg gcctactctc gcactgcaga 60 cggggaaact gaggcccgag gcggccgggg tggggcagac ctcccggcga gcccgagccc120 ccgccccgg ctagccccgc cctggcccgt aagaagcacc cggggcgcga ggcgaaggcg180	50
cacagegegg ggeeaggetg ggteeageag egegatggea geteagegge tgggeaageg240 egtgetgage aagetgeagt etecategeg ggeeegeggg ceagggggea gteeeggggg300 getgeagaag eggeaegege gegteaeegt eaagtatgae eggegggage tgeageggeg360	55
gctggacgtg gagaagtgga tcgacgggcg cctggaggag ctgtaccgcg gcatggaggc420 agacatgccc gatgagatca acattgatga attgttggag ttagagagtg aagaggagag480 aagccggaaa atccagggac tcctgaagtc atgtgggaaa cctgtcgagg acttcatcca540 ggagctgctg gcaaagcttc aaggcctcca caggcagccc ggcctccgcc agccaagccc600	
ctcccacgac ggcagcetca gccccetcca ggaccgggcc cggactgctc acccetgacc660 ctcttgcact ctccctgccc cccggacgcc gcccagcttg cttgtgtata agttgtattt720 aatggttctg taacaataaa aa 742	60
(2) INFORMATION ÜBER SEO ID NO: 122:	K=

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÂNGE: 2330 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 15 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

20

25

65

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 122

```
gtttggacaa gttgttttaa taggaaatag acctgcgtgc ttcataggtt tcctcaacca 60
cettteetea getttettaa aatgggatet acattggete tteacaceca aatagcagae 120
taatcgtttt tctgcttagc accgtctggt tcattgtctt gaactctgcc ttacagcage 180
aagaaaaiit tootogacaa gaacctcaat etttagttee attgagetee eeetetggat 240
tttggactta ccagaagtag gaggttctga taccattcaa gatggtcttt ccttcaaagc 300
aggtctgaay aggagactac caaagcagtg tttacaaacc cagagtccac acaaccatat 360
tgcatagaac agcacttygc tttcacaage ctcctacagg acctggtgta attggagtga 420
aagggcagag accctggaag tggaggtggc tgtgtgctgc gatgggaaga aggcagaagg 480
cccaggggc: ttggacatag agcagggtgg aagctgcaag tactgggaag gaaqaqagtt 540
teacagasas assigning caeacagasa tgagttetgt eteactggtg aetteateec 600
tcaggctcca octgagcaga gattttaatc agcttcctta atgggtattg acactgctca 660
ggaagcagta caccetgtea gggacageta ttgatetttt gtgttetgat tagattggaa 720
aatagatcaa cticattyta gtocaggaac tgttggtcac agctactagg aatgaggtga 780
tttctgaggg ctgagaaaaa acacagaatc ttggccagca gccagcagct gcatggtgaa 840
agatgcattc acttctcctt tgagagttgg ggttgagggc aaacatagaa cccaggtttg 900 gcttacaacc cagtgtcccg gaagccctcc ttcgggagaa ctgtaagtaa gaggtgggtg 960
tgtctaaaga caataccatt aatgaatgtt ctggccttac ctaaaaaaggt ttagcaattt1020
ggggataact cttggatcta gcttatgtgc gttcacatgc acatttqcta gcccaqaqct1080
tttaaaatga cgtctggcat atacttgatt acaaatgaaa actcagaaac caattttatt1140
tattaaatca tatcttttgt ttttccccct cccttctaat cccccaaagg acctatttga1200
getgtterer aatteatetg ettattttgg accatgaate tgeeagagtg atattttetg1260
ttatttetcc tccaaatttt tccctgatgt ttccaataaa gatttacttg ggtggcccct1320
taaggtgaca tcaggatgct cttatgtcct tccagaataa gcatacactt cactcctctc1380
cettteatet cectetgeat tettaattee ttgettttet caettggage cgagggtget1440
ttagagaggt ggttttccat gaatcagcca agattcctgt agaagttggg tatacctatt1500
ccagtttcaa agctcctcgg ctatgctaat gtcccctcag agatgaggtt tgacttttag1560
gcccgtatya clcctccata gcctqqccaa ggagaccatg agtaqccatg tctqqtttac1620
tetttateet çagactgitt gittataget taaaacagaa gigtgiette eeagcacaaa1680
cctaatcaat cagtgtatca gtgcatctgg tggcaacagc tcagcccatt caaagagcaa1740
ggattcagga aaggcacact gatggtgggg agcctcttaa gagcctctaa tgttctccca1800
aaaccagagt tgagagtegg agtgccagte gteggggece actatteetg aataagggae1860
atgcaagggc cagaagtage tigacteteg ectaaatate tgtgeetttg ectgteettt1920
ctcccactct actgaaaccc ggaacagatt cccgcttgcc ttctgatgaa gagaggttag1980
gtaaagagag tttggaggaa aaaagacacc aggaggcagg ctgtggggta ggagagggtt2040
ctgagaggag gcagcaatcc agaatacctc cttttctagc caqcatccct tgaacttttg2100
```

aaaggttgtg cetaceactg getggeacae cagggeaatg attteeetge agaaggaagg2160 aaagaatgtt tteaecettg cateettett gggagaagget accageetgt tgetteagt#2220 tgagttggtt teaeatteag gattttgggg ttttatgggt ttteetteet eeetgtgttt2280 tgeeeegaae gttgateaae aggggtgaaa aagggeeaee tgagggttte 2330	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 123:	1.0
<ul> <li>(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:</li> <li>(A) LÄNGE: 1860 Basenpaare</li> <li>(B) TYP: Nukleinsäure</li> <li>(C) STRANG: einzel</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	13
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:	
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 123	35
gaggcagttt gagatcacca gcatttccgt ggatgtctgg cacatcctgg aattcgacta 60 tagcaggctc cccaaacaaa gcatcgggca gttccatgag ggggatgcct atgtggtcaa 120 gtggaagttc atggtgagca cggcagtggg aagtcgccag aagggagagc actcggtgag 180	40
tgagaagggc acgtcggcgc tgatgacggt ggagctggac gaggaaaggg gggcccaggt 300 ccaggttete cagggaaagg agccccctg tttcctgcag tgttccagg ggggaaagg	
ctgcgtgcgt ggagggggg aagaggaaga agaaaatgtg caaagtgagt ggcggctgta 420 ctgcgtgcgt ggagaggtgc ccgtggaagg gaatttgctg gaagtggcct gtcactgtag 480 cagcctgagg tccagaactt ccatggtggt gcttaacgtc aacaaggccc tcatctacct 540	45
gatcaaggaa caatgtcccc tggaagcagg actgcatagt agcagcaaag tcacaataca 660 cgagtgtgat gaaggctccg agccactcgg attctgggat gccttaggaa ggagagaga 720	50
catectcage agetectetg gggattttge agecacagag tttgtgtace etgeeegage 840 eccetetgtg gteagtteea tgeeetteet geaggaagat etgtacagag eggeeegage 900	
cyagaacaag atcactggtt ccgcccgcat ccgctgggcc tccgaccgga agagtgcgat1020 ggagactgtg ctccagtact gcaaaggaaa aaatctcaag aaaccagcc ccaagtctta1080	55
cettatecae getggtetgg ageceetgae atteaceaat atgtttecea getgggagea1140 cagagaggae ategetgaga teacagagat ggacaeggaa gtttecaate agateaceet1200 egtggaagae gtettageea agetetgtaa aaceatttae eegetggeeg aceteetgge1260	
caggecacte ceggagggt egatectetg aagettgaga tetateteae egacgaagae1320 ttegagtttg cactagaeat gacgagggat gaatacaaeg ceetgeeege etggaageag1380 gtgaacetga agaaageaaa aggeetgtte tgagtgggga gacgeeagag gageetcaeg1440	. 60
greacyreda acaacaccac tgcaccaggg aaatggatat atatttttgg actggtgttt1500	
ttcacaaagt atttttcaat cagagttttc.agaacctgac attgttaaag atactgcttg1560 tcccggagtt gtgtattttg taaatgttca agggaactgt ttggaaactt ctttcgacca1620	65

ttcaggaggt tatcagaatt aataaaagta tctg¿tatgt gcacttaagc cytagctgct168) atagatagca ctgccttctt gttccagcta ggcaacgcct titlictttc tttgaagcag1740 ttctctttat aaagtgttat tttgatagtt tgtggattct aaaataccat ataagtcaaa1800 tatggattta acaaagcaat atgtattcat tcactttcga gatttggggg gttgttttt1860

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 124:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÄNGE: 807 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
    - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 25 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (C) ORGAN:

10

15

20

60

65

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 124

cettteetea tetetattaa attgtaaaea ggaetaetge atgtaetete ttttgaggtga 60
atttggaatg gaaggeeagg gaetataete tttttaaaat agaeatttgt gggggeteaca120
caatatatga aatagtaeee tetaaaaaag agaaaaaaaa aateaggegg teaaaettag180
ageaacattg tettattaaa geatagtta ttteaetaga aaaaatttaa tateaaggae240
tattacatae tteattaeta ggaagttett tttaaaatga caettaaaae aateaetgaa300
aacttgatee acateacaee etgtttattt teettaaaea tettggaage etaagettet360
gagaatcatg tggeaagtgt gatgggeagt aaaataecag agaagatgtt tagtageaat420
taaaggetgt ttgeaeettt aaggaecage tgggetgtag tgatteetgg ggeeagagtg480
geattatgtt tttacaaaat aatgaeatat gteaeatgtt tgeatgttg tttgettgtt540
gaatttttga acageeagtt gaecaateat agaaagtatt aetttette atatggttt600
tggtteaetg gettaagagg ttteteagaa tatetatgge cacageagea taeceagtt1660
ccatectaat agggaatgga aattaatttt gtaaeetaet ggttaaaaa tttatttatg780
tgteggeata ttgeggaeag tetgaga

#### 55 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 125:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
  - (A) LÂNGE: 1932 Basenpaare
  - (B) TYP: Nukleinsäure
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung

### hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	to
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 125	
ccggggtttt gggctggaac tgcagcgctt agagagctcg gtggaagctg ctaaaggcgg 60 aggcggggct ctggcgagtt ctccttccac cttccccac ccttctctgc caaccgctgt 120 ttcagcccct agctggattc cagccattgc tgcagctgct ccacagccct tttcaggacc 180	20
caaacaaccg cagccgctgt teccaggatg gtgatecgtg tatatattge atettectet 240 ggetetacag egattaagaa gaaacaacaa gatgtgettg gttteetaga agecaacaaa 300 ataggatttg aagaaaaaga tattgeagee aatgaagaga ateggaagtg gatgagagaa 360 aatgtacetg aaaatagteg accageeaca ggttaceee tgecacetea gatttteaat 420 gaaageeagt ateggggga etatgatgee ttetttgaag ecagagaaaa taatgeagtg 480	25
tatgccttct taggcttgac agccccacct ggttcaaagg aagcagaagt gcaagcaaag 540 cagcaagcat gaaccttaag cactgtgett taagcatect gaaaaatgag tetecattge 600 ttttataaaa tagcagaatt agctttgett caaaagaaat aggcttaatg ttgaaataat 660 agattagttg ggttttcaca tgcaaacatt caaaatgaat acaaaattaa aatttgaaca 720 ttatggtgat tatggtgag agaatgggat attaacataa aattatatta ataagtagat 780	30
atcgtagaaa tagtgttgtt acctgccaag ccatcctgta tacaccaatg attttacaaa 840 gaaaacaccc ttccctctt ctgccattac tatggcaact taagtgtatc tgcagctcta 900 cattaaaaag gagaaagaga aataacctgt ctctcattcc taagttgcct cattaatttt 960 catgaacaag aatatgtacc tttttgatgc tatattactg cgattaaaaa gttcttgcag1020 gtaatgttta tgatatgtta aacgttgtaa tttcttatcg taattataac attcccattc1080	35
ttttgtagat gaaacttcta catattgaac cacagatttt ctgagcttct aaatgtagcc1140 tttcattgca catttcagtg atcagaatag atatcctttt acacgcacaa aagcaataga1200 ttcattcagt ggacaagttc cttgtttaac tacacagcta tgatggaatg atatatccaa1260 gttccttgcc tcagtgaaat atgcatatgt atatcatgaa agtgggatgc caagtaagct1320 taaaatggca ttctctagca aagagattag acttttaaat aactcttata aaacaggttg1380	40
gegateattt eccaagattg gttteettg agtttttget aaaacaaate ttagtagttt1440 tgeeegttta aaacaactea caategtaaa tgetaetatt eetaagatat ettacetttt1500 tattteagtt tageeatgta ttgtatgagt gtattagtet aageagtgag aatettttet1560 atgeetetat teeageaaaa agtagaagta teaaataaaa agggeaaett ttaaaatatt1620 aageetgaag aettetaaaa agaeaagaaa eatggeetaa ataaceaaca tagatttaca1680 tagtaagttt cacaetacet tattaceaaa agcaaacace tettaettta aactacatta1740	45
tcatgtatat ctattgtatg ctggtcttta ctttttgcca aaatcaacat ataatgaaga1800 gatgcctttg tttcatgaga ttcaaacttg atgctatgct	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 126:	55
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 3024 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	60

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ES1s durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 126

```
atatatgtta agacattccc ttgctaatta ttttcttctc tgttgttcta tttttttggt
ccagtttgct gtttttaaag ttttgagtcc cagctggtcc tgtacattta actgaaaaaa 120
aagtaactta aaataatata aaaatagcac tcatgtatgt cctacagtta taggtgaaat 180
ttgatattgt ttgtcttaca tagcatacct atagacagct taagtaaagt gactgttaag 240
agggttatgc ttattgatga actcttgtag ttgtttacca gctctgttag tatagttaaa 300
ttgatctcag tagcttcaag tatttataaa atggttgaag tccaaataca tgtgataatt 360
acaatacact ttgaattaat ggggggtggg aggctagttg aaatgcattt tatttaccca 420
aggagtatgt taaaatgata gttataaatg ttggaagttt aaagcaagat actcagttta 480
gttctttaca aatcataaga agaacaaaat tagatgttga cattgctatt ttaggctgtg 540
tgttttccat atgcttcttg ctttccctgt cacaggtggt ggcagcaata ttggtgtgat 600
tgaggttatg ctggcaccac tcgcacacag gcgcacaatg gtgttagctg ggcagaaaga 660
gtggcatctc tggctaccgg gctgggggcg acctttacca taggatgaag taaccttgca 720
tteggetgea aggtgtactg tacgtacaca ggtgetggte gatgtecact ttetgetttt 780
ctttctttct tttttcttt tttaaagtaa tttcccccac agtaaaatac actgactcct 840
gagtaaattg attttccagt tttatggaat tgggagtctg acaagtgaaa ccaatttaat 900
gtaaagtatt tggctttcaa atggtttctc tgtgctattt tttggaattc tttcagattc 960
cagagatate ttacgtettt gatteaattt aaaatttgta ettatttet tttagaaata1020
atgtattgtg tetgtgeaga aaaaaaaaaa eeaaaaagga ttgetttaet eeaagaggag1080
agattgtctt aggataaacc tccaagctca catttaatat aacagactga agtaaacatt1140
agaatcctgt ttagagctat tctgcacagt taactactga tctttagaat ctaaaattgt1200
atatgaactt attettaaat aattgaaceg tittatatte aaatgaetta.tgategtggt1260
tagtttggga aaaataagat ggttaaattt tgatttattg aaatgtaatt gtattatttt1320
cataaaatag cattttcatt ttgtaatgtg gtttaacatc cttgttgttt gccaaagaaa1380
tttcatttgg ctgtgaatat tctatttgct tgcagtatct gtttctcttc ctaggctcaal440
gttggtgacc caagcctatt gtaaacaagt gattatctca aagggagatg ccaatggagt1500
aacaatttgt taaccttacg ttttctgtct gtatattttt ttaaaaatct ggtagtttct1560
ggaaaaaaa gagaaggggg tttgtagtac ttaaccctat ttatttccgt atattttagt1620
taattagttt ttggaataaa tggatttcag tatagctttg tggttaaatt gcattgcctt1680
tattttatgt ttaggcttat ttttaaatta acatttaaca gaaacatttg aaatagaatt1740
tgcatgtctg ccttaattaa cttaaagact gattttaatc tgactatgac actgagcata1800
ttctttaaat tactcataat ttataatgct taatataatc ttaattaaat ttagcagttt1860
tagtataaga tgtgccattt tgtcctctgt atgtctgaat gaagctataa catttgcctt1920
tttattgcag gttttccttt ggaatatgga taaatacacc atgatacgga aactagaagg1980
acatcaccat gatgtggtag cttgtgactt ttctcctgat ggagcattac tggctactgc2040
atcttatgat actcgagtat atatctggga tccacataat ggaggacattc tgatggaatt2100
tgggcacctg tttcccccac ctactccaat atttgctgga ggagcaaatg accggtgggt2160
acgatctgta tcttttagcc atgatggact gcatgttgca agccttgctg atgataaaat2220
ggtgaggttc tggagaattg atgaggatta tccagtgcaa gttgcacctt tgagcaatgg2280
tetttgctgt gccttctcta ctgatggcag tgttttagct gctgggacac atgacggaag2340
tgtgtatttt tgggccactc cacggcaggt ccctagcctg caacatttat gtcgcatgtc2400
aatccgaaga gtgatgccca cccaagaagt tcaggagctg ccgattcctt ccaaqctttt2460
ggagtttctc tcgtatcgta tttagaagat tctgccttcc ctagtagtag ggactgacag2520
aatacactta acacaaacct caagctttac tgacttcaat tatctgtttt taaagacgta2580
gaagatttat ttaatttgat atgttcttgt actgcatttt gatcagttga gcttttaaaa2640
```

tattatttat agacaataga agtatttetg aacatatcaa atataaattt ttttaaagat2700 ctaactgtga aaacatacat acetgtacat atttagatat aagetgctat atgttgaacg2760 gaccettttg ettttetgat ttttagttet gacatgtata tattgettea gtagagecac2820 aatatgtate tttgetgtaa agtgcaagga aattttaaat tetgggacae tgagttagat2880 ggtaaatact gacttacgaa agttgaattg ggtgaggegg gcaaatcace tgaggtcage2940 agtttgagac tageetgga aacatgatga aaceetgtet etactaaaaa tacaaaagaa3000 aaaaaaaaaa aactegaaac tact	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 127:	16
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:  (A) LÄNGE: 505 Basenpaare  (B) TYP: Nukleinsäure  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	25
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 127	. 40
ctgcacggc gcagatgtag gcaccggtcc gagtgcctgc cctctgtccc cgcggctggg 60 tctcgtctgc tccggttcct gggctcctaa ttcttggtcc agcttcttcc aggtctgcgc120 gtctgttgtt cccagcgctc tgcgaagctg aaaaggagga gcaacctgtc cagaatcccc180 gcaggacagg aaaaggaggg gaaatctcga catggaaaaa ctctacagtg aaaatgaagg240 aatggcttca aaccaaggaa agatggaaaa tgaagaacag ccacaagacg agagaaagcc300 agaagtaact tgtactctgg aaaatgttaaa ggataaagga aagccagaga gtgagggaga420	45
ggcaaaagaa ggaaagtcag agagggaggg agagtcagag atggaggagg tcgagagaga480 gggaacccga ggtaggggaa gcgga 505	50
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 128:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 115 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	60
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	_

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
5	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 128:
10	PPLLRLFFFY LRKFISTSTA EIRKWYRFGQ IILYEMDPHT TSFLIQARYN IIPGFSKSSQ 60 HGYLCYSVLA FIAASSFRRA FFSKFKLVKV SCLWAAFLPS ITMKMHPTTV RAIIR 115
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 129
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 82 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 129
35	VRDGAPGLSC GFVQNPFILF KSELLVSLRD EETSLSHNLK QLPAARRRPL RLPMATCYSA60 DQRRTSPGTV ALVSSMSPSV GV 82
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 130
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 157 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
-	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 130
50	QVAMGSLSGL RLAAGSCFRL CERDVSSSLR LTRSSDLKRI NGFCTKPQES PGAPSRTYNR 60 VPLHKPTDWQ KKILIWSGRF KKEDEIPETV SLEMLDAAKN KMRVKISYLM IALTVVGCIF120 MVIEGKKAAQ RHETLTSLNL EKKARLKEEA AMKAKTE 157
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 131:

<ul><li>(A) LÄNGE: 53 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		÷ .
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		1
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 131:		2
GIITLSLLMI IHPQMEEFIR QPLQFRLKTG AHRTQGTIKE DQEPRFFLSK NWP	53	~
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 132:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 52 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		2:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		30
(iii) HYPOTHETISCH: ja		35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 132:		
LFILRWRSLS VSHFSFVLKQ EPTGPKELLR RTRNLGFFFQ KIGPSPINEG KN	52	45
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 133:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		55
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
() THE HOOFI. Ja		60
(vi) HERKUNFT:		
(A) ORGANISMUS: MENSCH		65

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 133:
5	KKKPRFLVLL NSSLGPVGSC FKTKLKWLTD KLLHLRMNNH Q 41
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 134:
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 107 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 134:
30	ADPAFSTDLF QGCTDMAAAF RKAAKSRQRE HRERSSDYRK KQEYLKALRK KALEKNPDEF 6 YYKMTRVKLQ GGVHIIKETK EEVTPEQLKL MRTSGRQIYR KGRGCRS 10
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 135:
35 40	<ul><li>(A) LÄNGE: 63 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
,,	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
<b>1</b> 5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 135:
5	RIRRSPLIFS KAVQTWRRLF GRRLSPGSGN TESEAVTTVK NKNTSKLFGR RLLKKIQMNS60 TTK
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 136:
0	(A) LÄNGE: 87 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
	(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 136:		
LFWGYFFLSL LNNMYSTLEF NPSHFVVEFI WIFFKSLLPK SFEVFLFFTV VTASLSVFPL60 PGLSRLPKSR RHVCTALEKI SGERRIR 87		l
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 137:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	·	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 137:		
EANNYMSCQG GSRFHSFSIL PQYPGINAAT GGQSLFVLLP TPSLFCLFNS VKLFCLGPGK60 EPKENLSGQV HFWNAENILK ARFLEYSQLA FFPLI 95		40
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 138:	·	45
<ul><li>(A) LÄNGE: 77 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 138:		65

NSSASSPQFW PNSRLAVFTW YPGVGLLTLI SMMFSKMKLD KVDHQLHRVF CKSIYSKWPR60 DLRKIQIFCL PWSCFKS . 77

- s (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 139:
  - (A) LÄNGE: 133 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

35

55

65

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 139:

DLKQDQGKQK ICIFLKSLGH LLTILLQKTR CSWWSTLSSF ILENIIEIKV SNPTPGYQVK 60 TASLLLGQNC GLLAELFYGL QSKWSYLTHH MTKVLNLVRG KVLNIQFWIQ EIIIVNFPFK120 SMERMLVENI LKI 133

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 140:
  - (A) LÄNGE: 142 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
  - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 140:

RADQRQGKTT QKQELKTSDR HQGQLNEDKL KGKLRSLENQ LYTCTQKYSP WGMKKVLLEM 60 EDQKNSYEQK AKESLQKVLE EKMNAEQQLQ STQRSLALAE QKCEEWRSQY EALKEDWRTL120 GTQHRELESQ LHVLQSKLQG SR

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 141:
  - (A) LÄNGE: 120 Aminosäuren
    - (B) TYP: Protein
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 141:	
VPAICSPAVW TEARGVGSPA PCAGSQGSSS PPSEPHTGSS TLHTSALPGP GIAVCSVVAA 60 LHSFSPPALS AVTPWPSAHS CFSGLPSPVV LFSFPKGSIS GYRCIAGFLR ISVSPSVCLH120	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 142:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 97 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 142:	•
SCRPWVPKLO RSLSPLKAIN LGLKFLGAHF PKIEGPGFIC KSLLSAPLQF GLKHVELALQ60 LPVLGPKGPP VLLQSLILAP PLFTLLLCQG QGSLCAL 97	40
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 143:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 783 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 143:	
	65

	FLLQPSAFHL	YEPPLDYTMT	WRMGPRFTML	LAMWLVCGSE	PHPHATIRGS	HGGRKVPHVS 60
	PDSSRPARFL	RHTGRSRGIE	RSTLEEPNLQ	PLCRRRSVTV	LRLARPIEPP	ARSDINGAAV120
		SPREMIRDEG				VISAPHASEG180
5		DDVYCELAER				PLDPSLIPKL240
	MSFLKLEKGK	FGMVLLKKTL	QVEERYPYPV	RLEAMYEVID	QGPIRRIEKI	RQKGFVQKCK300
	ASGVEGQVVA	EGNDGGGGAG	RPSLGSEKKK	EDPRRAQVPP	TRESRVKVLR	KLAATAPALP360
	QPPSTPRATT	LPPAPATTVT	RSTSRAVTVA	ARPMTTTAFP	TTQRPWTPSP	SHRPPTTTEV420
	ITARRPSVSE	NLYPPSRKDQ	HRERPQTTRR	PSKATSLESF	TNAPPTTISE	PSTRAAGPGR480
10		HGHRDPNVVP				
	ELQVGNVPLK	KAKESKKHEK	<b>LEKPEKEKKK</b>	KMKNENADKL	LKSEKQMKKS	EKK\$KQEKEK600
	SKKKKGGKTE	QDGYQKPTNK	HFTQSPKKSV	ADLLGSFEGK	RRLLLITAPK	AENNMYVOOR660
	DEYLESFCKM	ATRKISVITI	FGPVNNSTMK	IDHFQLDNEK	PMRVVDDEDL	VDQRLISELR720
	KEYGMTYNDF	FMVLTDVDLR	VKQYYEVPIT	MKSVFDLIDT	FQSRIKDMEN	QKRGVFFEGG780
15	KTP	4				783

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 144:

- (A) LÄNGE: 87 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: ja

25

35

45

50

- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 144:
- KMVVGVWVFL RWERMCENLF QGNGFAAEVR MCSCIDLQTP RRWVHTACLG VPRDSRPPTY60 LSEARAAGHG PSAKPVCDAL GALVQEA
  - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 145:
    - (A) LÄNGE: 97 Aminosäuren
    - (B) TYP: Protein
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
    - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 55 (iii) HYPOTHETISCH: ja
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 145:
- SFSSLGVRNT LFITFKFALY FFSSMLVLWT FGDVSVRAGE RGVRRPSHRW SWPPPALSSL60
  PDHRFPICPS ENLSQGELKF TGQGTSFIYF IMLANRT
  97

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 146:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 87 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 146:	
ASCTKAPRAS HTGLAEGPWP AARASDKYVG GLESLGTPKH AVCTHLLGVC RSIQEHILTS60 AANPFPWKRF SHILSHLKKT HTPTTIF 87	· 2:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 147:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 119 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	35
(iii) HYPOTHETISCH: ja	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	. 45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 147:	
NSKDKCFSLA FITTPETERW RCCASEPRLL ALKHQGHRTQ AWQRGHGQRH ELQTSMLEVS 60 NPLAPPSMQC APTFWVSADR YRNTSLPLQR THFPGKDFHT SSPTSKKPTH PQPFFKAPR 119	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 148:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 87 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	60
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	65

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
5	:
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 148:
10	STKGIAHRLG RGAMASGTSF RQVCWRSRIP WHPQACSVHP PSGCLQIDTG THPYLCSEPI60 SLEKIFTHPL PPQKNPHTHN HFLKPHG 87
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 149:
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 69 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
30	: -90
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 149:
35	DPPSHSQLGR CCHRMVFESV GARAHFWLSQ QLGWHLLPSA RNSNIMNARD SVLSKVFHPK60 GAGHGCSRL 69
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 150:
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 68 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
50	(iii) HYPOTHETISCH: ja
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 150:
60	SAHLGLPKCW DYRREHPCPA PFGWKTLLST LSLAFIMLLF LALGSKCHPS CCDNQKCALA60 PTLSNTIR 68
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 151:

<ul><li>(A) LÄNGE: 57 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>			
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF			
(iii) HYPOTHETISCH: ja			1
(vi) HERKUNFT:  (A) ORGANISMUS: MENSCH :			1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 151:			2
HHTQPIFVFL VATGFHHVGQ AGLEPLTSGD PPTLASQSAG ITGVSTRALP LLDGRLY	57		-
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 152:			
(A) LÄNGE: 57 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel			2
(D) TOPOLOGIE: linear		<u> </u>	3
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF			
(iii) HYPOTHETISCH: ja		2	3:
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		4	16
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 152:			
SAGIPKLAPK IPLPFSDLLK CYLISGAFPD HTLKTSTPTH GPCPPSRLHF LAYTYOM	57	4	15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 153:			
<ul><li>(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		5	0
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		5.	5
(iii) HYPOTHETISCH: ja			
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		60	n

5.	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 153:			
•	LKTLLTVASI RVSTFYSSDP TSFNLLLLIY GG			32
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 154:			
ŧo	(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel			
15	(D) TOPOLOGIE: linear			
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF			
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja			
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :			
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 154:			
.30	TKRAVMKSMH LCAIRAFLVP HSELIDSDYI HF		, ;	32
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 155:			
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 31 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>			
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	•		
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja			
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH			
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 155:			
55	GRVRAVKGRH SDRSHSQQCF QSVNTDEVPT T		3	1
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 156:			
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 52 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>			
	/- \			

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		ī
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 156:		
VQNVMSACNF IFIKAKLIYM EYCSIYYAPI YILSPVVRYF ISLLLNIFYT YL	52	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 157:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 59 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		2:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		ے.
(iii) HYPOTHETISCH: ja		30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	·	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 157:		
TGTFCFFICC IENSHTQFSI LCQCSHHGWT LGRNSPQPFL VSFSQFFSVS RWAPVINLP	59	40
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 158:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 38 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		50
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		55 60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 158:		
LSLCPCWPGN FFQWCLLEEV FSSGQFKEIK LGNGEGGR	38	65

	(2) INFORMATION UBER SEQ ID NO: 159:		
5	<ul><li>(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
	(iii) HYPOTHETISCH: ja		
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 159:		
25	GSILDMMQEI SSWSQKFPRG AVFLRNGVYL NNS		33
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 160:		
30	<ul><li>(A) LÄNGE: 44 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	***	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
	(iii) HYPOTHETISCH: ja		
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 160:		
	KKLPGQHGHK LNYYLNKLHF LKIQHLLGTF DSRKRFPASY PKCF		44
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 161:		
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 225 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
60	(iii) HYPOTHETISCH: ja		
55	(vi) HERKUNFT:		

### (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 161:	
AAGGLGLGVG PRGMWRAGSM SAELGVGCAL RAVNERVQQA VARRPRDLPA IQPRLVAVSK 60 TKPADMVIEA YGHGQRTFGE NYVQELLEKA SNPKILSLCP EIKWHFIGHL QKQNVNKLMA120 VPNLFMLETV DSVKLADKVN SSWQRKGSPE RLKVMVQINT SGEESKHGLP PSETIAIVEH180 INAKCPNLEF VGLMTIGSFG HDLSQGPNPD FQLLLSLPEE TVVKS 225	и
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 162:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 99 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	LS
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	20
(iii) HYPOTHETISCH: ja	25
(vi) HERKUNFT:	
(A) ORGANISMUS: MENSCH	. 30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 162:	
CRGPGARRRS PGDVESWQHV GRAGSRVRIA GGERARAAGC GAAAAGSPSH PAPASGGQQN60 QTCRHGDRGL WTWAAHFWRE LRSGTARKSI KSQNSVFVS 99	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 163:	
(A) LÄNGE: 120 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	. 45
(iii) HYPOTHETISCH: ja	50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 163:	
LRSCPKLPMV ISPTNSRLGH LAFMCSTMAM VSEGGRPCLL SSPLVLIWTI TFNLSGEPFL 60 CQELFTLSAN FTESTVSSMK RLGTAINLLT FCFCRWPMKC HLISGHKDRI LGFDAFSSSS120	. 60
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 164:	
(A) LÄNGE: 75 Aminosäuren	65

5	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 164:
20	TSTGPSSPLV ASAATELAAF AAAFSSACMR PEGSASLFWN RLPLLMFGDL QGCEAREGIA60 MRILQASFSG LSSKG 75
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 165:
25	(A) LÄNGE: 90 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
30	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 165:
45	NTHGDALTCL TPLQVPKHEE GKAIPKQRGR TFRAHTCRAK GSGKSCQFSC SRGYQGAGGT60 SAGLALYLHT RTAASRGTSG SPVGSVAPQQ 90
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 166:
50	(A) LÄNGE: 77 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
55	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
50	(iii) HYPOTHETISCH: ja
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 166:	
SHPFEDSPEK EACKIRMAMP SRASHPCRSP NMRRGRRFQN REAEPSGRIH AELKAAAKAA60 SSVAAEATRG LEGPVLV 77	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 167:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 347 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	at .
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	1
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	2
:	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 167:	
TAFPLPVVVA AVLWGAAPTR GLIRATSDHN ASMDFADLPA LFGATLSQEG LQGFLVEAHP 60 DNACSPIAPP PPAPVNGSVF IALLRRFDCN FDLKVLNAQK AGYGAAVVHN VNSNELLNMV120 WNSEEIQQQI WIPSVFIGER SSEYLRALFV YEKGARVLLV PDNTFPLGYY LIPFTGIVGL180 LVLAMGAVMI ARCIQHRKRL QRNRLTKEQL KQIPTHDYQK GDQYDVCAIC LDEYEDGDKL240 RVLPCAHAYH SRCVDPWLTQ TRKTCPICKQ PVHRGPGDED QEEETQGQEE GDEGEPRDHP300	31
ASERTPLLGS SPTLPTSFGS LAPAPLVFPG PSTDPPLSPP SSPVILV 347  (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 168:	33
(A) LÄNGE: 588 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	45
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT:	. 50
(A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 168:	55
QVTNMSDKSE LKAELERKKQ RLAQIREEKK RKEEERKKKE TDQKKEAVAP VQEESDLEKK 60 RREAEALLQS MGLTPESPIV PPPMSPSSKS VSTPSEAGSQ DSGDGAVGSR RGPIKLGMAK120 ITQVDFPPRE IVTYTKETQT PVMAQPKEDE EEDDDVVAPK PPIEPEEEKT LKKDEENDSK180 APPHELTEEE KQQLHSEEF LSFFDHSTRI VERALSEQIN IFFDYSGRDL EDKEGEIQAG240 AKLSLNRQFF DERWSKHRVV SCLDWSSQYP ELLVASYNNN EDAPHEPDGV ALVWNMKYKK300	60
TTPEYVFHCQ SAVMSATFAK FHPNLVVGGT YSGQIVLWDN RSNKRTPVQR TPLSAAAHTH360 PVYCVNVVGT QNAHNLISIS TDGKICSWSL DMLSHPQDSM ELVHKQSKAV AVTSMSFPVG420	

	DVNNFVVGSE EGSVYTACRH GSKAGISEMF EGHQGFITGI HCHAAVGAVD FSHLFVTS: DWTVKLWTTK NNKPLYSFED NADYVYDVMW SPTHPALFAC VDGMGALDLW HLNNDTEVI ASISVEGNPA LNRVRWTHSG RGGGCGGILK DKFCYFAMLG GAVCWSPQ	
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 169:	
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	•
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 169:	
	FHVEQLSHSF LSWRKDTIQR GSKDFVKRGI HNLLWSKCPH L	41
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 170:	
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 55 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
••	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 170:	
	CPRDVGTCSI VNYGCHVLQN PYCPFELCPS SKIRSYDSIV QHGIIMKSLS SSIFP	55
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 171:	
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

(vi) HERKUNFT:  (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 171:	
KAFLVLSFPK WALFLVIHMT LFGCGCLLNF LFWTSFSKPK PARDRKGNGN 50	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 172:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 60 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 172:	3
CTFNIESFIY LIVYRTFHNY THLLHNILTS IFKFFCTSSF SFNLVKPVIH TNVYCELSEG60	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 173:	3:
<ul><li>(A) LÄNGE: 67 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	4(
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	4.5
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 173:	55
EESFVFLIES FVNRYKGTNV LTYTKKKKIL VYPLMLIHRV LSYNVIQLGS LTFFPKNIFI60 EKGITLS 67	
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 174:	60
(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren	
•	65

5	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	,
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 174:	
20	LYHIIRKHSV DQHKWVHKNF FFLGVCKHIC SFISVYKTVN QKDKTFFLVF VIFFLN	56
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 175:	
25	<ul><li>(A) LÄNGE: 57 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35		
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 175:	
	IHWSWPSYRL GPRSHRPGIQ TQRGQSIKVA VGSSNHCFYS RSLLKIIVYL LSITLGK	57
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 176:	
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 54 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
55	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 176:			
GEFTGVGPAT GWVPGHTARG FRLKGASPSR WQWGLQTTVS IPEAYLKSLY ICFP	54		
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 177:		·	
(A) LÄNGE: 45 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear			1
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF			ı
(iii) HYPOTHETISCH: ja			
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :			2:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 177:			
VNSLELAQLP VGSQVTPPGD SDSKGPVHQG GSGVFKPLFL FQKPT	45		2/
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 178:			3(
<ul><li>(A) LÄNGE: 43 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>			35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF			40
(iii) HYPOTHETISCH: ja			
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH			45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 178:			50
YLKLVPMLGG QLFSMVLIRR SFFILSFKEI KVEIEYGWHV VPV	43		
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 179:			55
<ul><li>(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>			60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF			65

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 179:	
	GSILDMMQEM CYGGQKFPRG PVFLRNGIYL NNI	3
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 180:	
20	<ul><li>(A) LÄNGE: 74 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 180:	
	TGTTCHPYSI STFISLNDKM KKLLLISTIE KSCPPNMGTS FKYYLNKFHF LKIQDLLGTF6 DPRNTFPASY PKCF 7	50 '4
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 181:	
<b>45</b>	<ul><li>(A) LÄNGE: 289 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
60	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 181:	
<b>45</b>	SRRTQGAAST RFPQPDTIGQ DFSASAQRGG LVAHSDLDER AIEALKEFNE DGALAVLQQF KDSDLSHVQN KSAFLCGVMK TYRQREKQGT KVADSSKGPD EAKIKALLER TGYTLDVTTG1	60 20

QRKYGGPPPD SVYSGQQPSV GTEIFVGKIP RDLFEDELVP LFFKAGPIWD LPLMMPPLTC190 LNRGYAFVTF CTKEAAQEAV KLYNNHEIRS GKHIGVCISV APPRLFVGSI PKSKTKEQIL240 EEFSKVTEGL TDVILYHQPD DKKKNRGFCF LEYEDHKTAA QARRRLIEW 289	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 182:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 39 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	1
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	1
(iii) HYPOTHETISCH: ja	ı
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 182:	25
KLCTEWLKVG GIWRWMRGSC LGRLCFTWIR VGLREEIGV 39	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 183:	30
(A) LÄNGE: 42 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	. 35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 183:	50
EAVMTLILIL HTYFLTQPYS NPSEAKPSQT APSHPSPYPP NL 42	
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 184:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 60 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	55 60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	65

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
5	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 184:
10	PSFSFYTPIS SRNPTLIQVK QSLPRQLPLI HLHIPPTFNH SVHNFYSLHT SYLLIFLTNK60
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 185:
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
30	
<i>"</i> -	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 185:
35	QQHHLPQSLG FLNKKEIVFL TWLLRLKLA LPLKYDISFA VLNLKLVASS VPHFQFLYQA60 SLLSFPIRMD TFCSACHFCN ASCREFGHSI KEKIQ 95
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 186:
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 69 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
55	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 186:
	HAEQNVSILM GKLRRLAWYR NWKCGTDEAT NFKFRTAKLM SYFKGRANFN NLNNQVKNTI60 SFLLRNPND
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 187:

<ul><li>(A) LÄNGE: 77 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		1
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		ı
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 187:		2
GTKSRYVMLW DLLPEDDIRQ LIGKESALLQ EQANHKWVVS GGRPVGFAFG YCYLGAH SGVWDSPKGF FRHLTNS	SKC60 77	2
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 188:		2:
<ul><li>(A) LÄNGE: 46 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		35
(iii) HYPOTHETISCH: ja		5.
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 188:		45
RSRFHMMLTL RALQLSLPTK IGGACFRVSR LSPTEKKKKK MSLEEA	46	
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 189:		50
<ul><li>(A) LÄNGE: 65 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		60
(iii) HYPOTHETISCH: ja		(II)
(vi) HERKUNFT:		65

	(A) ORGANISMUS: MENSCH
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 189:
	ITFSHDAHAQ GASIIPPHKD RWRVFQGLSS LSYRKEKEKN VIRRGVTRQS VPRFVFPGVA60 ERDQF : 65
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 190:
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 66 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
80	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 190:
35	ECREAGPLFL QSRLELISFG HSRKHKPGDG LTCYASSNDI FFFFFSVGER RETLKHAPPI60 FVGRDN
,,	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 191:
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 48 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
0	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
5	:
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 191:
0	RQTEGETEML RKPSYTTLPR NTSLRECKKY YWRWKSRKTA MGRRPRGD 48
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 192:
5	<ul><li>(A) LÄNGE: 60 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 192:	
RAETRSQGQL NEDKLKGKLR CLESPAIQLY PEILPLGNVK STTGDGRAEK QLWAEGQGV	160
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 193:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 44 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	3(
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 193:	
SCIAGLSKHL SFPFSLSSLS CPWLRVSALQ LLPLRAFPPA SDLL	14 40
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 194:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 98 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	50
(iii) HYPOTHETISCH: ja	55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 194:	

EIMNGLVLDN IWPHKLLTSV LGESHFVNHT SEIYMMLNGE QRPSCCKRCI KYLCCFCMRLCO RSFSHLSPLF PIRISREAKL FCGFGNGHFP GKCIWIDD 98

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 195:
  - (A) LÄNGE: 115 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:

10

15

20

35

45

55

60

65

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 195:

AHSSTKAKSK SEFLPILPLC NTLRSSHNCP TPHLPVSCCT KSPSLSSFRY IVRQGRRALR 60 RRAFEALSTL PASVKMRLHY SPEKRARFSH RSRCIFPGND HSQTHRTVWL LWISL 115

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 196:
  - (A) LÄNGE: 128 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
  - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 196:

SGVKRISCVL ETKAYCHCFK KSLCEMKKNM TNTGSHTYTY IQRNLHTCTH TGRYRHTVPP 60 KRSPNQSSYR FYHSVILSEV PTTAQHLTYP FPAAQSLLHS HLFDTSSGRA EGHYAAEHSR120 LSAHCQPA 128

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 197:
  - (A) LÄNGE: 46 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		. 5
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		10
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 197:		
FSYFSTPLSL YNYAILLDAG PLNAEMICFL GFFFFKKYFH WFSVTL	46	15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 198:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 55 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		20
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		25
(iii) HYPOTHETISCH: ja		30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 198:		
YLSLCPCWPG NFFQWCLLEE VFSSCHFKKI KLEIEYGWHD CTLLVLLFFY SSVPL (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 199:	55	40
(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear		45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		50
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		55
(vi) SEOLIENZ DECCUDED NO SEO E		60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 199:		
RGPGHLLKPN GGPPMKLGYG RNLDISPRLP LNRETVKRSI RFHRFWPLIP NSFPHNSVF VSMKCLESHR KPVKIFLKKK KPQKTDHLSI QWTSI	L60	65

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 200:
5	(A) LÄNGE: 72 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 200:
25	RPGVEPPLLR RLPDSETQKR VQGWGEMWSE GRFAFEKGSS RTHWDIVTHL NHLLIERCWP60 PNNGRSGPGP RA 72
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 201:
30	<ul><li>(A) LÄNGE: 77 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
45	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 201:
50	GPSPYARGPG PDLPLLGGQH LSIRRWFKCV TMSQCVLELP FSNANLPSLH ISPHPWTRFC60 VSESGNLLKR GGSTPGL 77
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 202:
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 60 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
60	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
65	

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 202:	
EANTFLSEDG SNVLQCPSVF SNFLSQMQTF PHSTSLPIPG PVSVSLSQAT FSKEGVPLPA60	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 203:	1
<ul><li>(A) LÄNGE: 84 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	I
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	23
	30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 203:	
PTTTLVIPLE FLSSRKKKOK DSFQTALCSL HCSFPKQAAS TGKAHVVTPY FSEVLLFHGV60 TLLSESKERK QVLPLADKNH TSFL 84	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 204:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 128 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	45
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 204:	
CDRVPLFLSY WCAVADSWLT ASSVSHVKGI LSPQPTECAP PGPANCFFNF FFFFFFLVET 60 GSPSVAQDGL ELLGSSNPPT LASQSAEITG MSHYAQPEQD DLNLINSTPK QQLSLSQGCQ120 GGLCEGKD	60
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 205:	
	. 65

5	(A) LANGE: 96 Aminosauren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 205:
	WVAGRRHLLS VQTKSLQVLG LDLCVTPESQ CIRYLYKKLV WFLSAKGKTC FLNLLSDNKV60 TPWKRRTSEK YGVTTWAFPV LAACFGKLQC RLQRAV 96
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 206:
30	<ul><li>(A) LÄNGE: 49 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 206:
	PDFRGFAGPA MFSRGFQVGR GERQGENAPC RGVQRSPASC PAVGWTSDL 49
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 207:
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
60	(iii) HYPOTHETISCH: ja
65	(vi) HERKUNFT:

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 207:	
QISGVLRAPR CFPEVFKWEE ESDKVKMPRA GASSGVLPAV RRWGGRLIYE GAHPPI 56	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 68:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 68 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	į
(iii) HYPOTHETISCH: ja	2
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	2:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 208:	
CCSCQSSQVR YSDRWMGTFI NQTSTPPPDS WQDSAGRPGT GHFHLVALLF PLENLWKTSR60 GPQNPGNL 68	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 209:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 164 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	40
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 209:	
WGGRTLASAV SIPLRKCHSH RPTVLARKQP QSGVPPPYTA IASPDASGIP VINCRVCQSL 60 INLDGKLHQH VVKCTVCNEA TPIKNPPTGK KYVRCPCNCL LICKDTSRRI GCPRPNCRRI120 INLGPVMLIS EGTTSSACIA QSQPEGYKGR VLGHGWGTHS LWDG 164	55
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 210:	60
(A) LÄNGE: 218 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	65
(D) TOPOLOGIE, III.	0.5

	(II) MOLEROLT IP. ORP	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 210:	
15	SSAVPDGAVG RPVAVAVGGP PHSCRCRPCC LMAAIGVHLG CTSACVAVYK AGDRVTPAVV AYSENEEIVG LAAKQSRIRN ISNTVMKVKQ ILGRSSSDPQ LVIEKNGKLR YEIDTGEETK FVNPEDVARL IFSKMKETAH SVLGSDANDV KQKNALGEAA RAAGFNVLRL IHEPSAALLA YGVGQDSP	AQKYIAESKC120
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 211:	
25	<ul><li>(A) LÄNGE: 186 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 211:	
45	RKWTLTSMSQ KRMLKRPDNK LKYVTKWQRT AKQITHPFSR NSTMSSMNIT YKRAEERRIV PMGESMKTYA EVDRQVIPII GKCLDGIVKA AESIDQKNDS FEPPGDIEFE DYTQPMKRTV SDNSLSNSRG EGKPDLKFGG KSKGKLWPFI GGPFSF	QLVIEAYKSG120
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 212:	
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 60 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
60	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
65	(vi) HERKUNFT:	

### (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 212:	
ISGRRVSLNF VSEFSITEFC PCWCLGYRPD GPGSFPSCSG LEVSPLHFLK ACVQCSPKS160	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 213:	10
(A) LÄNGE: 68 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 213:	30
DLCSTLSATK GSITCFLNKA LVSPPASSGL HYSETNSTSF AGGITVPISR LGPALQTSFG60 LLVLLTLL 68	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 214:	35
<ul><li>(A) LÄNGE: 54 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 214:	55
TISFFKSKRG LKQEGTGTSS QMDLGEHCTQ ALRKCKGLTS RPEQDGKLPG PSGL 54	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 215:	
(A) LÄNGE: 276 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	60
(D) TOPOLOGIE: linear	65

	(II) MOLEKULTYP: URF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 215:	
15	LPTAFLLSSV FWIFMTWFIL FFPDLAGAPF YFSFIFSIVA FLYFFYKTWA TDPGFTKASH EEKKVNIITL AETGSLDFRT FCTSCLIRKP LRSLHCHVCN CCVARYDQHC LWTGRCIGFO NHHYYIFFLF FLSMVCGWII YGSFIYLSSH CATTFKEDGL WTYLNQIVAC SPWVLYILMI ATFHFSWSTF LLLNQLFQIA FLGLTSHERI SLQKQSKHMK QTLSLRKTPY NLGFMQNLAI FFQCGCFGLV KPCVVDWTSQ YTMVFHPARE KVLRSV	512 518
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 216:	21
28	(A) LÄNGE: 49 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
30	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 216:	
<b>1</b> 5	SPSRSPVVFA GEFLFKHPFV EESLMSFFHP DLHLMNPKAI STQFLYSVF	49
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 217:	
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 37 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
55	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5	•	

(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 217:		
KEINNYIRKE KNFKYLQPST PNHPQDRWVQ KNAPWFY	37	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 218:		5
<ul><li>(A) LÄNGE: 52 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		10
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		15
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 218:		25
KFSSKDDRTS RRRSIIISER KKILSIYNPL LLITPKIGGS RKMHLGFTEE RS	52	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 219:	0.0	30
<ul><li>(A) LÄNGE: 150 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 219:		50
DKRNGIISKK LSPEKTTLKS ILKRKGTSDI SDESDDIEIS SKSRVRKRAS SLRFKE KKELHNSPKT MNKTNQVYAA NEDHNSQFID DYSSSDESLS VSHFSFSKQS HRPRTI SFSSKLPSHN KKNSTFIPRK PMKCSNEESC	RIKET 60 ERDRT120 150	
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 220:		55
<ul><li>(A) LÄNGE: 83 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		64)

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 220:
15	NKWNKSKLGK EISKATQSLD PAQLADPCHS LAVAASLCSL KGEPGQCFPS PWAWSLHSGK60 QTSGPFPKSQ ECLAAWWVLI AMF
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 221:
25	<ul><li>(A) LÄNGE: 83 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 221:
	NSKLVDCRME TWLLRHWVSF SLCVSCWGVV MIVSALTHCT RWQQDTALHK MAAPLQLPPQ60 PPSLHPHRFG LWFLSSVTYC LRS
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 222:
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 90 Aminosāuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
55	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 222:
,,	CLHNREPDIF RILSSSYYGI LRPRSYLQTK WPWSLQNIAM STHQAARHSW DLGKGPLVCF60

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 223:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 114 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	10
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 223:	20
QSLRHCWLNI SLQRDGAFKE PGAGPVSSKA LDVFLVRTRR GCQMPLKPSG LVWPRAAGQG 60 RAEKWSSSQL ALPSPTQPRP RWSLDSILTS ASPKVQMSKC LVVQSQEMGS YLKS 114	. 25
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 224:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 145 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	35
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 224:	45
GCVGGGRAEA MAEKFDHLEE HLEKFVENIR QLGIIVSDFQ PSSQAGLNQK LNFIVTGLQD 60 IDKCRQQLHD ITVPLEVFEY IDQGRNPQLY TKECLERALA KNEQVKGKID TMKKFKSLLI120 QELSKVFPED MAKYRSIRGE DHPPS 145	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 225:	55
<ul><li>(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
·	

#### (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 225: GQTMRTEGLR GVSRAQSHLS RKVASALAVP ASRRIAVPGD LHTGRVSWLR RRVILPPDAS60 ILSHVFRKYF RKFLNQQAFK FLHGVDLAFN LLIFS 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 226: (A) LÄNGE: 87 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 226: ALRPPLYALG QQVGAVTGPA DCSATAPLDF WIFWKQSQNS GLLGGWQRGM VRGPPFISLF60 SIRWQSTGHP WWVSGPRPMP TLPFESR 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 227: (A) LÄNGE: 79 Aminosäuren (B) TYP: Protein 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja 55 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 60 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 227: APALATOPPL SLPRGTGPAY LNSLTLMLQT WLLDSKLLSS NVLLPHFHFL HICLLLYWFL60 LLNLYFHSWV LCLPPFFSA

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 228.	
<ul><li>(A) LÄNGE: 87 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	- -
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 228:	•
RSMSVEASFV CLGTTGRCCH WSCRLFSNSP FGFLDILETK SEQWPTGGLA EGYGKRTSFH60 LPVQHPMAVH RSSLVGVRPK THAHLTL 87	2
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 229:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 150 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	3
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	33
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 229:	45
ATLSRFFGRI FNLRLTQVFP FLFSSPNDKK SFCSIEGEWN GVMYAKYATG ENTVFVDTKK 60 LPIIKKKVRK LEDQNEYESR SLWKDVTFNL KIRDIDAATE AKHRLEERQR AEARERKEKE120 IQWETRLFHE DGECWVYDEP LLKRLGAAKH 150	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 230:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 51 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	<i>CE</i>

	(iii) HYPOTHETISCH: ja
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 230:
	KFYRHTPLLI CLHIGLWLLS FYNGRVQSSH QRWSGLQTLT YLLPCLSQKK L 51
15	
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 231:
20	<ul><li>(A) LÄNGE: 75 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
35	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 231:
10	SFTGTHPCSF VYILAYGCFP FTTVECSHHT RDGLACKPLP IYYLACHRKS YRPRSKTKTK60 PFVKTLKRAK NLPTV 75
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 232:
45	<ul><li>(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
55	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
50	
-	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 232:
55	SAVITPEMVW PANPYLFTTL PVTEKVIDLG LKLKQNPLLR P 41

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 233:	
(A) LÄNGE: 206 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	10
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 233:	20
DSLRRGLGIC LWEFIHLSLL FTSPKPGFPL LKPAVISQLE GGSELGGSSP LAAGTGLQGS 60 QTDIQTONDL TKEMYEGKEN VSFELQRDFS QETDFSEASL LEKQQEVHSA GNIKKEKSNT120 IDGTVKDETS PVEECFFSQS SNSYQCHTIT GEQPSGCTGL GKSISFDTKL VKHEIINSEE180 RPFKCEELVE PFRCDSQLIQ PSREQH 206	25
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 234:	30
<ul><li>(A) LÄNGE: 49 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 234:	50
SPSRSPVVFA GEFLFKHPFV EESLMSVFHP DLQLMNPKGI STKFRYSVF 49	
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 235:	55
<ul><li>(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ia	65

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5	:	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 235:	
10	KEINNYTRKE KNFKYLQPST PITPQILGPK KFH	33
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 236:	
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 44 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 236:	
35	KFSSKDDRTS RRRSIIIPER KKILSIYNPL PLSPPKYWAQ KNST	44
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 237:	
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 57 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
50		
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
55		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 237:	
50	RIRRSALIFS KGVQRWRRVF GRRVSPGSGN TESEASDYRK KQGTSKVFGR RVLKKIQ	57
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 238:	

<ul><li>(A) LÄNGE: 44 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	10
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 238:	
GTLFFTVVTG FALCVPAAGT YPPSENPPPS LYTLGKDQCR TPDP 44	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 239:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 74 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	25 30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 239:	
NLYPTLEFNP SHFVVELTGF FSTPFFRTPL RYLVFYGSHW LRSLCSRCRD LPAFRKPAA160 SVHPWKRSVQ NAGS 74	45
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 240:	
(A) LÄNGE: 42 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	50 55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	33
(iii) HYPOTHETISCH: ja	60
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	65

5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 240:	
•	GAGEPLNQPE TRWSHVKQLS WCGGTEVDQH WSLQPPGSLW CN	42
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 241:	
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
15		
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 241:	
30	STGNTCQFSC TTGYQGAEGT SAGLPLYLHT RTAASRGTTG SPVGSVAPQH	50
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 242:	
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 242:	
55	APATPASSVA PQATRGLKGP VLVYLCTSTP GQLLHVGPPG LRLVQWLPST	50
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 243:	
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 183 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
55	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		* 5
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 243:		10
AAVAFGAKGT SPAEARSSRG IEEAGPRAHG RAGREPERRR SRQQRRGGLQ ARRSTLLKTC 60 ARARATAPGA MKMVAPWTRF YSNSCCLCCH VRTGTILLGV WYLIINAVVL LILLSALADP120 DQYNFSSSEL GGDFEFMDDA NMCIAIAISL LMILICAMAT YGAYKQRAAG SSHSSVTRSL180 TLP		15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 244:	,	
(A) LÄNGE: 157 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear		20
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		25
(iii) HYPOTHETISCH: ja		30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 244:		
CQHVHCHCDF SSHDPDMCYG YLRSVQATRS WIIPFFCYQI FDFALNMLVA ITVLIYPNSI 60 QEYIRQLPPN FPYRDDVMSV NPTCLVLIIL LFISIILTFK GYLISCVWNC YRYINGRNSS120 DVLVYVTSND TTVLLPPYDD ATVNGAAKEP PPPYVSA 157		40
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 245:		45
(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear		50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja		55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		60

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SFQ ID NO 245:	
5	GKGIQDMRGP CPMGSPALQH TGSPSASIGL GKGQLCLCAV V	41
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 246:	
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 29 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 246:	
30	TNASTGTTCV LQSRGPHGTG SPHVLDPLS	29
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 247:	
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 247:	
	PLPRPMLALG LPVCCRAGDP MGQGPLMSWI PF	32
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 248:	
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

#### (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 248:		1
GKGIQGMRGP CAMGSPAVQQ KGSPSASIGL GKGQLCLCAI V	41	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 249:	**	
<ul><li>(A) LÄNGE: 25 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		1.
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		25
(iii) HYPOTHETISCH: ja		23
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 249:		2.7
HWDYLFVEQQ GTPWHRVPSS PGSPF	25	35
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 250:		
(A) LÄNGE: 29 Aminosäuren (B) TYP: Protein		40
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	·	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	,	
(iii) HYPOTHETISCH: ja		50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 250:		
NASTGTTFL LNSRGPHGTG SPHPLDPLS	29	60
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 251:		C=
		65

(A) LÄNGE: 81 Aminosäuren

ś	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15 (0)	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 251:
	ATKTVPRQRW SPPHCPRPNP SLNLLRCGWG NRGKTEAPDA FSLLCSSAID CPDVQRETHT60 RFAHENWGAD GQADRLCLFS E
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 252:
.30	<ul><li>(A) LÄNGE: 97 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 252:
	GVDGETEAKL RHLMHSACCA AVPLTALMFR EKRTQGLPMR IĞEQMAKQIG YVCFLSDEVR60 KPCGSGGHLW FILFPYPWLL EMVTFRTVQL HLSEHYC 97
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 253:
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 114 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
50	(iii) HYPOTHETISCH: ja
i <b>5</b>	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 253:	
LEILGIFSRV SKLSSSPTDT HPSSQIGVAI LGGRVVYGTP GCLHISQNYP RTIVPKSRVF 60 TGRQNLFSMP VPQLLSQIPI LGSHQLPIPH QTATVPSLSP YCSFKSCSQE RNCH 114	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 254:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 53 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	· I
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 254:	
IPSPQGPFCR SYSDPRKCPF PIVVLCLWGL VYPRGNCGEI IGLRVKRALV LEL 53	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 255:	35
<ul><li>(A) LÄNGE: 35 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 255:	
QVDTLISTRK GLKLQNQCSL DSQTNDFSTV TPGID 35	55
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 256:	
(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	60

•	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 256:	
15	TKPQRHRTTM GKGHFLGSEY DLQNGPCGLG IYPYAVPWSN A	41
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 257:	
20	<ul><li>(A) LÄNGE: 47 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 257:	
40	PIVNYGCHVL QNPYCPFEVC PSSKIRSYDS TAQHGTILKT LSSSTFP	47
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 258:	
45	<ul><li>(A) LÄNGE: 34 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
60	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 258:	
	IMDATFYKIL TAPLKCVLPP RSEAMTQLLN MELS	34

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 259:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 43 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	1
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	l
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 259:	2
KPSLVLPFPK WALLPVTHMT LFGCGCLLNS LFWTSFTKPK PAR 43	2:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 260:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 205 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	3(
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	35
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 260:	43
GSVKVPASPR PGGTSLLGPV AAKELSFSRP NGRRGQLPRP PGSLTLLLFF SSPASRGPAS 60 LSPGGIRLLL PPPPHLLPGQ PACPAAVMCD KEFMWALKNG DLDEVKDYVA KGEDVNRTLE120 GGRKPLHYAA DCGQLEILEF LLLKGADINA PDKHHITPLL SAVYEGHVSC VKLLLSKGAD180 KTVKGPDGLT AFEATDNQAI KALLQ 205	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 261:	·55
(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	65

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 261:	
• • •	TMLVAITVLI YPNFIQEYIR QTAPNFPYRD DVMSVNLPVW ALLFFCLLAL ILTFKG	56
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 262:	
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 38 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 262:	
	LCPEQCWLQS LCLFIQTSFR NTYGKLLLIF PTEMMSCQ	38
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 263:	
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 52 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
55	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 263:	
	HDIISVGKIR SSLPYVFLNE VWINKHSDCN QHCSGQSQRS ANRRMADPAA RC	52
60	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 264:	
60	(A) LÄNGE: 180 Aminosäuren (B) TYP: Protein	

300

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	-
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	10
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 264:	15
RNMSSFSRAP QQWATFARIW YLLDGKMQPP GKLAAMASIR LQGLHKPVYH ALSDCGDHVV 60 IMNTRHIAFS GNKWEQKVYS SHTGYPGGFR QVTAAQLHLR DPVAIVKLAI YGMLPKNLHR120 RTMMERLHLF PDEYIPEDIL KNLVEELPQP RKIPKRLDEY TQEEIDAFPR LWTPPEDYRL180	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 265:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 78 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	25
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	30
(iii) HYPOTHETISCH: ja	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 265:	
VIGYPSRINS EPSPVIYNRP GNNVKLNCMA MGISKADITW ELTDKSHLKA GVQARLYGNR60 FLQPQGSMTH SACHKEGW 78	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 266:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 40 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	55
(iii) HYPOTHETISCH: ja	60
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	65

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 266:
5	ATPLCGMLNG SLIPGVEEIC FHTDEPEPLP SDATYPLTPT 40
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 267:
10 .	<ul><li>(A) LÄNGE: 136 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
دد	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 267:
30	VGIWQEDHLP QSLGFLNKKE IVFLSWLLRL LKLALPLKYD ISFAVLNLKL VASSVAHFQF 60 LYQASLLSFP LRMGQVCSGG HSVRFSRGFG RGFKGKYSGG RMGSGVKVGD KGGRAKGGVE120 GWGPYLDRGM PGGQGK
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 268:
35 40	<ul><li>(A) LÄNGE: 92 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 268:
55	LVYPKQGTKE PGKRSGHVKR DTQDTLRDQS GSTPVLLPEC LCVNPCFLQN KRQQRKLLNQ60 NTDPMRNGAC FCDPGELSAR LQELTDGQLL IF 92
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 269:
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 103 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	;
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	10
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 269:	
NLVYTMWLQI YVNVHFEHIY VLWKEMLVTK IRFTLKEEEF YSKHSNILFK CFKIQSIVFK 60 VAVKASTYVK TQKEGSSDKN TAPLLCCFSC SLYTLSKHLL SGA 103	. 15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 270:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 82 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	20
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 270:	
FIYKQSKVRD IFAVTLAILS LQSPTSRVQC TSNNSLKTRH LTISVYLVCK VNKKSSIIKE60 LCFYQRSLPS EFLHKLMPSL QL 82	40
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 271:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 25 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	45 50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 271:	
	,-

	LMCLNLLRRT FYSATDFRDE FALDR	25
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 272:	
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 26 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
<b>2</b> 5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 272:	
	KIVFNFWGNK VNKEGNAGME VIGHYM	26
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 273:	
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 47 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	•
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 273:	
50	HVVPYNFHAC ISFLIHLVSP EVKHYFLIPW LVFYLSSANS SLKSVAE	47
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 274:	
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
60	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	,	
65	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 274:	
QQHHLPQSLG FLNKKEVVFL TWLLRLLKLA LPLKYDISFA VLNLKLVASS VPHFQFLYQA60 SLLSFPIRMD MCCSACHVCN ASCREFGHSI KEKIQ 95	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 275:	
(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	Į.
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT:	2
(A) ORGANISMUS: MENSCH:	3
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 275:	
LLHQYHTSSF YTKPV\$SVFP LEWTCAVQRV MSVMLHAESL VIVLKRKYSE VTMSPE 56	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 276:	3.
<ul><li>(A) LÄNGE: 69 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	4:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	4:
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
	5.
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 276:	J.
HAEQHMSILM GKLRRLAWYR NWKCGTDEAT NFKFRTAKLM SYFKGRANFN NLNNQVKNTT60 SFLLRNPND	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 277:	61
(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren	
	6:

5	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja
<b>L</b> 5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 277:
20	YILEISPLKP SLAPTSCGLM PQGFPPHFCN PRYPSLSTPS QTPTPGIARE DFGLANCVGY60 VSVVLIRDVH DCQSAFLTSV TTLLRCNSSQ KKTFS 95
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 278:
25	(A) LÄNGE: 133 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
30	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 278:
45	PTQFARPKSS RAIPGVGVWD GVDNEGYLGL QKWGGNPWGI SPQEVGASDG FRGDISNIYQ 60 PWALSPCCSQ HGPHTSSLRL TWELVRNAGS PRSIELEAVL TRSPVIFMAQ SSFLRDRCRL120 LSAGMRHPWG RCG
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 279:
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 102 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
<b>6</b> 0	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
60	(iii) HYPOTHETISCH: ja
65	(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 279:	:
LKQHSHNQHN LLGQSLHGQS LGWESGMGWI MKDTWGCRSG VGIPGASVHR RWGPAMASGV 60 IFPIYISPGH SRPAAHSMVL TPAASALPGS LLEMQDLPDL LS 102	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 280:	1
<ul><li>(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	1:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	2:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 280:	3
SGVITAEMVW PAKSYLFTIL PVTEQVIDLG LKIKQNSLLR P 41	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 281:	3:
(A) LÄNGE: 57 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	4
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	4:
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	5
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 281:	-
KFQCPLIVLS AHSLAHLFTY CLWLLFFYKG RVESSQQRWS GLQSLIYLLS CLSQNKL 57	5.
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 282:	
(A) LÄNGE: 74 Aminosäuren	6
(A) LANGE. 74 Animosauren  (B) TYP: Protein  (C) STRANG: einzel  (D) TOPOLOGIE: linear	6

	(ii) MOLEKULTYP: ORF
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 282:
15	FYRHTALLIC LHIVYGCFSF TKVEWSHHSR DGLACKVLSI YYLACHRTSY RPRSKNKTKF60 FVKTLKRDKK LPTV 74
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 283:
25	<ul><li>(A) LÄNGE: 86 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
,3()	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 283:
	VYSANEGQNF QFIDGYSAAD ESLCVSHFNF CKQRHRPRTV RGRTSFSSKL PRHNKENSTF60 ISRKPMECSN EEVVNQGQSD GSMGKF
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 284:
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 69 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
65	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 284:

GAELVFLQNC LGIIRKIALL FQGNRWNVQM RKLLIKGSRM DQWVNFRWRQ GGAYIHSN2D60 VIWSGQGWK	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 285:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 59 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	1
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	I
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	. 2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 285:	• 2
LTTSSFEHSI GFLEIKVLFS LLCLGNFEEK LVLPLTVLGL CLCLQKLKWL THKLSSAAE 59	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 286:	3
<ul><li>(A) LÄNGE: 65 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	3.
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	•
(iii) HYPOTHETISCH: ja	41
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	4:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 286:	/
GKEPQPESNS IMVKFPTESS CEWVIRKNED PKDKNQRQMG SVTGSLSSIL NPIEYCGLTK60 CQGGD	5(
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287:	- 55
<ul><li>(A) LÄNGE: 48 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	65

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 287:	
	FLSFGSSFFL ITHSQDDSVG NLTMIELLSG WGSFPHRKDI LKTKKYLN	48
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 288:	
20	<ul><li>(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 288:	
	ARNIQSDLEW MIKIQSQTPS VFDFCLLDPH FS	32
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 289:	
40	(A) LÄNGE: 24 Aminosäuren (B) TYP: Protein	
45	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
50	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 289:	
60	LKTLRPLLIS GRIPVISLIR YISE	24
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 290:	

<ul><li>(A) LÄNGE: 36 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	,			
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF				
(iii) HYPOTHETISCH: ja				L
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH				L
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 290:				20
LILSYSEGKK NYSEIYLIRL ITGILPDISN GLRVFN		36		
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 291:		•		
<ul><li>(A) LÄNGE: 30 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>				30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF				
(iii) HYPOTHETISCH: ja		,		35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH				40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 291:				
GFLIKYKLNY LLLGLTIRIP NTQTPQHKAS		30	* .	45
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 292:				50
<ul><li>(A) LÄNGE: 76 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	·			55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF				
(iii) HYPOTHETISCH: ja				60
(vi) HERKUNFT:				65

	(A) ORGANISMUS: MENSCH
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 292:
	CAKLETGFDF LSYLFAFCAS PSNLVHLSSH SCYFQVKQDI LGVKSLWVFC FYVYKNGFCV60 PFPCKYQLIW KLTIIM 76
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 293:
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 63 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 293:
	VELSLLFPQL SQLLVNFKEA GHDDSHLLSQ NFGRRRWADS LSPGVQDEPG QYGPTSSLTK60 HPH
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 294:
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 73 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
55	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 294:
60	PPKCLVSLEN NMNETKDEPD YLVTHRRRTS SSGNQILFQA WHIKGKKGSE RRVRKYHLKP60 QKIWQKTASK SIR 73
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 295:
65	(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	ı
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 295:	
SGVITAEMVW PAKSYLFTTL PVTEQVIDLG LNITQNPLLR PSQDIRSFQL 50	2
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 296:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	3
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	3
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 296:	
VLSAHSLAHI, FTYCLWLLFF YQARAESSQQ RWSGLQSLIY LLPCLSQNKL 50	4
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 297:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 74 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	5
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	6
	6

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 297:
5	CYRHTALLIC LHIVYGCFSF TKLERSHHSR DGLACKVLSI YYLACHRTSY RPGSKHHTKS60 FVKTLPRHKK LPTA 74
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 298:
15	<ul><li>(A) LÄNGE: 132 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 298:
	PLGPASSAFG PSGSKSRSEE GRDGTASPGT FKYHPWSPLS SLREWTSQST SSGLSDLLLC 60 LYQPWQGSRI HLVGSGPSQY HWGSNKFLEP QSLGPGSQLI GDGVPFQARA EFGTSGHELE120 GNSVSYELGP WP
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 299:
40	<ul><li>(A) LÄNGE: 70 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
55	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 299:
	ESRRGALAGP LSKAGEGRPG WYLNVPGMLS HPFLPHSYSL TLMAKARDAG PKGKNVLSVF60 SGFYSLVSLH
60	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 300:
65	<ul><li>(A) LÄNGE: 143 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	•
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	, 1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 300:	
GVKAREYRED VFTFRACVSG FGHQGQRVGV RKEGMGQHPW DVQVPSWSPF SSLREWTSQS 60 TSSGLSDLLL CLYQPWQGSR IHLVGSGPSQ YHWGSNKFLE PQSLGPGSQL IADGVPFKLV120 PARAEFGTSL KGNSVTYELG PWP 143	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 301:	20
<ul><li>(A) LÄNGE: 69 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2 <u>:</u>
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	30
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 301:	40
HVALHNYHHN QDPEQFHYHK TPLCYPFLAT PIPSPVPGPW HPFICYVSLQ VLQLTSPKWN60 CCLRILFLC 69	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 302:	45
<ul><li>(A) LÄNGE: 51 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	. 55
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	. 60
	65

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 302:
_	PCITTTTKI QNNSIITRLL CVTPFWPHPS PPLSLAPGTH LSVMYHCRYF N 51
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 303:
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 51 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 303:
	LPPQPRSRTI PLSQDSFVLP LSGHTHPLPC PWPLAPIYLL CITAGTSINI T 51
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 304:
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 408 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 304:
55	FANWEFMGTE QLQPQLPSPK VWSCRGCRQG PTKFNQVSRM QTPAPVSRRV GLAVSLTPPP 60 SGQSGPSVMG KAAACPATPA SAPSQGLSFG GPVSCWPGSP LLHLIGGRQL LDLCPGCGRS120 LPFSSSSSS VSNDSAPDGP RGLGCFGGVV LGGRGFKYLL YFLFVAATQQ ILLLGRASAF180 LKRDVGDPLV VAPAFFAVAG HLHQAVALPG VRVRVRDQET MQVSGLGGAL GLGRLSQELR240 QALHARHPHD VDVVVTAEGL DEREVDLQGD VILLLLVNGQ EAEDHAVWVH IHQLGRLVHP300 HCEAILALSG HQKLLHRGGH RLHLLRRVVA RHELFQRHVA IIHSGCGST AVPREKLQNP360
60	SQRAQNLPTE LERSSKTFGK QRNPSRKGGK IYCKVLGEDN PGSCGNQR 408  (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 305:
	(A) LÄNGE: 169 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	1
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	I
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 305:	
GWGVWQAGLD PVLGPPSSAV PSLLLGVVSM VWPHLQLCLS AVPLASSSLN SAAWSPVSSR 60 ARQGWGGWCW QQLLSWCDLS GLHLRGRNGP GYRGQIHPGW SPRPPGLGAA GGRWLLVGRW120 PSCLACLPCL SSSPNALSVS AFLAPGLSTP SAYKAVSPPQ TTVWLQPIR 169	2:
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 306:	2:
<ul><li>(A) LÄNGE: 120 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	34
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	4(
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 306:	4:
ILQLGHQFPL VPARAGAVGV GSSFSLGATF PASTSEVGMG QAIEVRFIQA GVLVLRAWGL 60 LGGAGCWWEG GHRAWLVFPA SLLLLTLCLS LLSWPRASPL PQLIRLCLLL RPQSGSSPSG120	. 45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 307:	50
(A) LÄNGE: 472 Aminosäuren	
(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	60
(vi) HERKUNFT:	65

#### (A) ORGANISMUS: MENSCH

,	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEC	ID NO	307:

CECT THECEF	PGGPPPGGAP	TMATPLVAGP	AALRFAAAAS	WQVVRGRCVE	HFPRVLEFLR 60
OF DATES DOLLS	DADIMEDICM	CIKAKWWEI	TLOGRPWAOV	LKALNHHFPE	SGPIVRDPRAIZU
SLRAVAPGLV	KIKUUEKTON	OT SEVENDINGT.	SKLOELEOEY	GEPFLAAMEK	LLFEYLCQLE180
TKQDLRKILE	AQETE YQQVK	QUOENT VOIN	BUACADWCMI.	T.PECSVTDSV	NLAEPMEQNP240
KALPTPQAQQ	LODALSMWOL	GVSITSSLAW	VÕIGA DUOMT	TI DOCUTEDIO	SOMP SABGER300
PQQQRLALHN	PLPKAKPGTH	LPQGPSSRTH	PEPLAGRAFA	THETGUNKY	SQWASTRGGH300
KERPTVMLFP	FRNLGSPTQV	ISKPESKEEH	ATYTADLAMG	TRAASTGASA	SPCQTLGGRA360
* remaining DA	TEOVENCI DC	YMDPLRLSLL	PPRARKPVCP	PSLCSSVITI	GDTATO20FF450
ENGOGEGKES	LENYOKTKFD	TLIPTLCEYL	PPSGHGAIPV	SSCDCRDSSR	PL 472

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 308:

- (A) LÄNGE: 138 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein

10

15

20

25

30

50

60

65

- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH

#### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 308:

- PGFALRGAIG PREGRGGGRG YRRSSGRQPL VSWQRQARCG SGGAMSFCSF FGGEVFQNHF 60
  EPGVYVCAKC GYELFSSRSK YAHSSPWPAF TETIHADSVA KRPEHNRSEA LKVSCGKCGN120
  GLGHEFLNDG PKPGQSRF 138
  - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 309:
    - (A) LÄNGE: 121 Aminosäuren
    - (B) TYP: Protein
    - (C) STRANG: einzel
    - (D) TOPOLOGIE: linear
    - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: ja
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH

#### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 309:

SYGATAAFLS RSEASYFRID CETGFRFLPS WIRGQGCAPS ACLPSRSQTI PILAGLEGFD 60 QSGSCSDQGQ GGWQGRPPFP FCLLSSLGDV GLSFGEDESL SWNWASQGRV QRQGQEKKVR120

2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 310:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 249 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	1
(iii) HYPOTHETISCH: ja	1
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 310:	
SEQGAKSADS VAAQPRPVPA EGMNHQQMSL FSKKRKGLVQ SRGLGSVLMF QPLRPAFLSR 60 RPGFQLQGGM ANVWPQCGGR LGWVWAARLV TLGGRSFFAF RDKLQRAAEY SESGLPRLGA120 VVQELVAQPI ATLATGHLQG FRSIVLRTLG HAVGVNGLGE RRPWRRVCIL RAAGEQLIAT180 LGTHVNARFK VILENLAPEE AAERHGATGT AARLPLPTDQ RLPTRRPPVP ASTSPPLPRT240 NRSPEGESR 249	2
NOTE EDILOR	3
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 311:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 204 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	3
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	40
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
AND DEDICINET.	4:
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 311:	
LGSSWIFVNL TVRFCILGKE SFYDTFHTVA DMMYFCQMLA VVETINAAIG VTTSPVLPSL 60 IQLLGRNFIL FIIFGTMEEM QNKAVVFFVF YLWSAIEIFR YSFYMLTCID MDWKVLTWLR120 YTLWIPLYPL GCLAEAVSVI QSIPIFNETG RFSFTLPYPV KIKVRFSFFL QIYLIMIFLG180 LYINFRHLYK QRRRRYGQKK KKIH	53
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 312:	
(A) LÄNGE: 155 Aminosäuren (B) TYP: Protein	6(
	·

	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
Ś	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 312:
21)	RISGCSPRSS CCFQCPTADR FKKPTEQQQN EVFLRSIQKC TVPPLTRTST QVNGLSQCRR 60 WKAAIFYVCA QPYSLEVCLA YSNISSLSKA VHCYCQFDLH TVFPLDPCYH LDLVCVCVYV120 CLCVCGLVWF ETGSCTVTPG CSAVAQSRLT AALTS
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 313:
30	<ul><li>(A) LÄNGE: 70 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 313:
45	AVMDQVMQFV EPSRQFVKDS IRLVKRCTKP DRKEFQKIAM ATAIGFAIMG FIGFFVKLIH60 IPINNIIVGG
50	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 314:
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 112 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
60	(iii) HYPOTHETISCH: ja
65	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 314:	
FRNRKHLERK KKNPQNIQAN LYSVSFSHPH TCSPISKMKN SLPKCIQPPT MMLLIGIWIN 60 FTKKPMNPII ANPIAVAMAI FWNSFLSGLV HLLTSRMESF TNCRLGSTNC IT 112	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 315:	1
<ul><li>(A) LÄNGE: 110 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	1:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 315:	30
DEKLSSKMYS ATNNDVINRN MDQFHKEANE SHYSKSYCCC HGNLLEFFSI RFSASFNQPN 60 GVLYKLPTWL NKLHYLIHDC LPNRHLKCQG HVALELADGG PPEPESGFLP 110	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 316:	35
<ul><li>(A) LÄNGE: 113 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	45
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 316:	55
GSSEGSYSSQ TETCPLTPSL VTGSMFAQNF LRGLSLQKSN LLPECCLASE NLTLSFPSVN 60	
GHRCVAQGSE TSESRAQWHG VALVVRKVIG QLYCKRNKYV VQFCKCQVCS VVL 113	. 60
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 317:	
(A) LÄNGE: 100 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	65

	(ii) MOLEKULTYP: ORF
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 317:
15	GKRGQLWSLN LLAPCAGYKT RSWSKIALTP NPNAVQDLGA TQPVVIWCWF PFFVCLLVSK 60 IALLGTAWKV QAFLLARSGL ASSPCLHSVP KEDFCSTLWS 100
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 318:
25	<ul><li>(A) LÄNGE: 101 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
40	(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 318:  SQIISNLVDN YSIQELMFSE TVINRIFTSG LAGRLGGRKG RVEGWVAHQN GDEPGKTTML 60 LFLYPLKPIS RVLNDAFFVC FLIGSQISFS IKNWGYKPKE T 101
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 319:
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 368 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :

WWRLNNKSAK VRQQAADLIS RTAVVMKTCQ EEKLMGHLGV VLYEYLGEEY PEVLGSILGA 60 LKAIVNVIGM HKMTPPIKDL LPRLTPILKN RHEKVQENCI DLVGRIADRG AEYVSAREWM120 RICFELLELL KAHKKAIRRA TVNTFGYIAK AIGPHDVLAT LLNNLKVQER QNRVCTTVAI180 AIVAETCSPF TVLPALMNEY RVPELNVQNG VLKSLSFLFE YIGEMGKDYI YAVTPLLEDA240 LMDRDLVHRQ TASAVVQHMS LGVYGFGCED SLNHLLNYVW PNVFETSPHV IQAVMGALEG300 LRVAIGPCRM LQYCLQGLFH PARKVRDVYW KIYNSIYIGS QDALIAHYPR IYNDDKNHLI360 IRLMNLGL	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 320:	15
(A) LÄNGE: 121 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	20
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	•
(iii) HYPOTHETISCH: ja	25
	. 23
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 320:	
YPFFTLCQRN RVFDISSYVK EMLQNVNCFK LKLPLKRPRY IYLIVYIMFN ICQSILQVCS 60 FISIKYGYYV AQLLKWYCIV YICTPNNIVC TFCFLYCICA GFFRLYQCNL CLLRYVQKMS120 I	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 321:	40
(A) LÄNGE: 114 Aminosäuren	
(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 321:	
FFFFFFFFF HSNVYFFFFF FFFFFGKNVI YLHCFHSSTV VLGLNISITL LFPIYILLEY 60 YYKYNIQFKK TYGETQLMFF SPLYRLLSII RLQWKFIWTF SVHILKGRDY TDKA 114	60
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 322:	65

- (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 322: EKCGQYIQKG YSKLKIYNCE LENVAEFEGL TDFSDTFKLY RGKSDENEDP SVVGEFKGSF 60 RIYPLPDDPS VPAPPRQFRE LPDSVPQECT VRIYIVRGLE LQPQDNNGLC DPYIKITLGK120 KVIEDRDHYI PNTLNPVFGR MYELSCYLPQ EKDLKISVYD YDTFTRDEKV GETIIDLENR180 FLSRFGSHCG IPEEYCVSGV NTWRDQLRPT QLLQNVARFK GFPQPILSED GSRIRYGGRD240 YSLDEFEANK ILHQHLGAPE ERLALHILRT QGLVPEHVET RTLHSTFQPN ISQGKLQMWV300 DVFPKSLGPP GPPFNITPRK AKKYYLRVII WNTKDVILDE KSITGEEMSD IYVKGWIPGN360 EENKQKTDVH YRSLDGEGNF NWRFVFPFDY LPAEQLCIVA KKEHFWSIDQ TEFRIPPRL1420 IQIWDNDKFS LDDYLGFLEL DLRHTIIPAK SPEKCRLDMI PDLKAMNPLK AKTASLFEQK480 SMKGWWPCYA EKDGARVMAG KVEMTLEILN EKEADERPAG KGRDEPNMNP KLDLPNRPET540 SFLWFTNPCK TMKFIVWRRF KWVIIGLLFL LILLLFVAVL LYSLPNYLSM KIVKPNV (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 323: (A) LÄNGE: 76 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
  - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 323:
- IRRDKAYLTF KWRDDENPLI QSFRTKRQSS DKSMTWMKCP TGALDIFNFC DYVKEVDFTD60
  NGAEANISKR NPNFFP
  76
  - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 324:
    - (A) LÄNGE: 90 Aminosäuren
    - (B) TYP: Protein

10

15

20

25

35

40

45

50

60

65

- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

324

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 324:	
FFLYSFSSDN HDFRSFKTIY LAFVSGGELA ISLLKPAIIV NLRTGLSWGS EGKELFEQMC60 VGGTGFHPTA KLVLLEISFY NTKISLCQRF 90	ĭ
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 325:	2
<ul><li>(A) LÄNGE: 60 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	, <u>2</u>
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	3
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	3
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 325:	4
TRSLLYFHMF LILWEEVGIP FTNVGFCSII CKVHLFHIIA EIKDVQGPCR AFHPCHTLIR60	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 326:	4.
<ul><li>(A) LÄNGE: 42 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	5(
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	5:
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 326:	65

	IRNEKKGCVL SVGEMELVLV VLEQDRHLVL MLNSFVIVEH RG	42
_	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 327:	
5	(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren (B) TYP: Protein	
10	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 327:	
25	ATCSDNRSKI FQLFNLECYV LLEPAICMYR INNFYSFGQV ILRQSQWIQK	50
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 328:	
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 48 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 328:	
50	PKGVVVNPGA LLSQRTTASE LSACPAPTLP GPVPSHLLIR HSLSSHSL	48
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 329:	
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 100 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
60	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
65		

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	•
(A) ORGANISMOS. MENSON	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 329:	
ISEVAVNFSV LLLASVCLPI DTHYTNVPSK CSLHICFHCV PTGAMKCVRS PSSGGMSAAL 60 TTAIRIVLCG IFIYINFICT VISLFICQVT ICKSYTHKLL 100	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 330:	
(A) LÄNGE: 122 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	l
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2
(iii) HYPOTHETISCH: ja	2.
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 330:	٥,
EAQKWICIWT KNYKKYQSLV SRMQALALGD GSSLENAAAD SLFQRRSFER RVCYISFFTV 60 TLWRLEDIVV SCFLKITGIW RPVKPFWTDI SSKYFFIKVF EGDDFLDLWL DILGFPDYIV120 LS	3:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 331:	4(
(A) LÄNGE: 124 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(D) TOPOLOGIE: linear	43
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	50
A DUEDICI NET	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 331:	
ENWASRYFQS SFTEQKVWVG HWLEGDSPTL TVTIWAATGG IVQLASRCIP HLKYCWIKAI 60 YTLAKSKAKE IALDPESQQD HLIFPNQHLG QQLPSTFLFH SWFFFFFFLQ DLAVTQDGVQ120 WHDH	60
	65

	(2) INFORMATION UBER SEQ ID NO. 332.
5	<ul><li>(A) LÄNGE: 82 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15	
. **	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
20	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 332:
25	LNVDLLITRR LCEKIYVYIY MICRSHFFYQ ALFSLQSHSL TVCNSWFMLM IDKYPVFVTF60 SNYHCNDNLS HVYTCNFLAS FP
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 333:
30	(A) LÄNGE: 82 Aminosäuren (B) TYP: Protein
35	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 333:
50	RLVKYKNSLN REKASQVFPL KVKYGTFHFN KVNDFKNLTF FRRKKKTSYE PSLVNHLVYK60 IFPLFKKCFC KILRSHEIMP WS
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 334:
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 75 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 334:	1
KLEYIMSTAN CSFCLILTDY AFPQRSSRSH IYRHIYGSGL KEKTILSSIM IYHCAINQKN60 QVRNTIKTTL KGKNF 75	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 335:	1.
<ul><li>(A) LÄNGE: 72 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	2:
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 335:	35
NEYCSWSTCI KQKTCQLLGA NTQNLVPVFF FFLTTIVYTF LKIKFVTKSP MSFTCIYDHQ60 MVIRATYVNA CL	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 336:	4(
<ul><li>(A) LÄNGE: 93 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	50
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 336:	60
THNTSTITAY RKLQSTLQAS KVHSVAQSPW RGRDLKVLMS SYFTCFLLST QCKMNFLHSL60 YFRLKIDSFL VLTLTLEGTV VPGKRSRFTV PNH 93	
	65

	(2) INFORMATION OBER SEQ ID NO. 537.
5	<ul><li>(A) LÄNGE: 99 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
20	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 337:
25	LGPRGEIEVY LAKSLAEKLY LCQYPVRPAS MTYDDIPHLS AKIKPKQQKV ELEMAIDTLN60 PNYCRSKGEQ IALNVDGACA DETSTYSSKL MDKQTFCSS 99
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 338:
30	(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren (B) TYP: Protein
35	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 338:
50	GKSRRSACPS ASRNTCWSRR RRPRPRSAQS APLCCGNSWG SGCRWPSQAL PSAAWA 56
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 339:
55	<ul><li>(A) LÄNGE: 59 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
60	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 339:	
GRAEGLLVHQ LRGIRAGLVG AGPVHVQRNL LPFAAAIVGV QGVDGHLKLY LLLLGLDLG 59	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 340:	10
<ul><li>(A) LÄNGE: 157 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	<b>i</b> :
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	20
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	36
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 340:	30
QPSSLLHHCP YPYPPRHLLA TPLLKPQLLA GSPAHASLIS FLASPQRASR QHGGPSQRAG 60 TLSCPLVELG GSSGGRGLCH GSADPTNRAA EPQERGEPAA GDRRPLPEWG RVSLAESPGA120 EFRCPGSLGE WGEIPEKESS AHPKTEEAAL CPAPGSH 157	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 341:	
(A) LÄNGE: 260 Aminosäuren	40
(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 341:	
NHSCWQGPQL MPASSPFLLA PKGPPGNMGG PVREPALSVA LWLSWGAALG AVACAMALLT 60 QQTELQSLRR EVSRLQGTGG PSQNGEGYPW QSLPEQSSDA LEAWESGERS RKRRAVLTQK120 QKKQHSVLHL VPINATSKDD SDVTEVMWQP ALRRGRGLQA QGYGVRIQDA GVYLLYSQVL180 FODVTFTMGQ VVSREGQGRQ ETLFRCIRSM PSHPDRAYNS CYSAGVFHLH QGDILSVIIP240	60
RARAKLNISP HGTFLGFVKL	65

#### (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 342:

- (A) LÄNGE: 201 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:

10

20

25

35

40

45

50

55

60

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 342:
- TPASWIRTPY PWACRPLPRL RAGCHITSVT SESSLEVALM GTRCRTECCF FCFWVSTALL 60 FRDLSPLSQA SRASELCSGR LCQGYPSPFW EGPPVPCSRL TSLLRLCSSV CWVSRAMAQA120 TAPRAAPQLN QRATESAGSL TGPPMLPGGP LGASKKGDEA GMSWGPCQQL WFQEWGSKEV180 AGRVRVRAVV QKGRRLLRKE K
- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 343:
  - (A) LÄNGE: 165 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
  - (iii) HYPOTHETISCH: ja
  - (vi) HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: MENSCH
    - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 343:

GRRSRMEIPV PVQPSWLRRA SAPLPGLSAP GRLFDQRFGE GLLEAELAAL CPTTLAPYYL 60 RAPSVALPVA QVPTDPGHFS VLLDVKHFSP EEIAVKVVGE HVEVHARHEE RPDEHGFVAR120 EFHRRYRLPP GVDPAAVTSA LSPEGVLSIQ AAPASAQAPP PAAAK 165

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 344:
  - (A) LÄNGE: 116 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- 65 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(III) HTPOTHETISCH, ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 344:		1
TALAQPQASQ AQSPHPPNVL DCTDLPLQTI QAWFPRPDPS PATRQSTTAP SSPFSAVKPQ 60 PATPDSGTLF RLPQLLDTRP TRTPNTKLYR LSHPNLPRLC TDVLGPLPNS NQTPSP 116		
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 345:		•
(A) LÄNGE: 111 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear		2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		2
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		3
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 345:		
DIRAESGEVG VGESVQFGVG CSSWPGVQEL GQSKKGSRVW CGWLGFHGRK WAGGGSCRLS 60 GCRGRIGSWE PGLDGLEWEV CAVQDVWGVG GLCLTGLGLG QGCLHHNLVS K 111		4
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 346:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 53 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		
(iii) HYPOTHETISCH: ja	÷	5
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		61
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 346:		
		6:

	RTEEEKKKKE KNQQPQLPTP KCWSFYVKGR IPGYGHGVYK YVGRFSANSF PTV 53
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 347:
10	<ul><li>(A) LÄNGE: 51 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 347:
25	NELKWINRAE LSVGWQSWKP AFPASHQLNE VSMSIQLRLF FKNNHAFLNP N 51
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 348:
30	(A) LÄNGE: 15 Aminosäuren (B) TYP: Protein
35	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 348:
50	RHAGGGALGN LPPQPPGSGV MHPETCPSTF LASPLPHSIA PGLFLLDFVL VLALFLIFFY 60 YESPGRRGDS GSWPGPGRQV ALEMGKCLCR GAELSLCFSF FPLLLPLHTP VAGRNLGFPE120 SLGVPPFLPH PGGTPRAPGL FLLLFSFWAV 150
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 349:
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 131 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
65	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		5
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 349:		10
RSFLTRSVIK LPKRKTRGET SPGPWAFLPG GVRRVGPPSF QGSRGSFQPR GCEGEGVEEK 60 RRNRERAQRL DTDTFPSPGP PAVLAQASSH CHLCVQEIHN KKKSKTKPKP KQNPKGKDLG120 QWNEEEGRRG R		15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 350:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 151 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		20
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		25
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
(vi) HERKUNFT:		30
(A) ORGANISMUS: MENSCH		35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 350:		
RKKGETEREL SASTQTLSHL QGHLPSWPRP APTVTSASRR FIIKKNQKQS QNQNKIQKEK 60 TWGNGMRKRG GEEGRRAGLW MHNSRARGLG RKIPQRPAAC VALARHVVFG GRLPIHPVEI120 LVAGLLGGVK PVSDRQAGKG LGDGGCGRER V 151		40
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 351:		
(A) LÄNGE: 108 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel		45
(D) TOPOLOGIE: linear		50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	•	
(iii) HYPOTHETISCH: ja		55
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :		60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 351:		
		65

MT MAURCPCC	KCTEEGDASO	OEGCTLGSDP	ICLSE3QVSE	EQEEMGGQS\$	AAQATASVNA	60
ILIAnEGRAGA	RCILBODING	ZZZZZ Z GIIWDD	WATER COOKS	FFF.LPSEL	1	108
EEIKVARIHE	COMAAEDAEN	5DAPP2HVDD	<b>VKEGEGGGS</b>	LIDELDE	_	

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 352:
ιo	<ul><li>(A) LÄNGE: 77 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
25	:
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 352:
30 .	KFFGNSLHAT PKCTPITLWL FSEKDFSQIV PFTPLRAALG NSPDHLLPPS RHLCVTAGHP60 GLEHPPPPTD THEYGLP
•	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 353:
35	<ul><li>(A) LÄNGE: 122 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
50	:
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 353:
55	TYSIHLHSQT KLKSLKVHKK IAQLKSAEYT QNCHPTVFSV FPAILFPPQT SSAPSHPKYA 60 IVFVILIKIL KQKFIVEQFM STKVCLSCSC PVCISSGFII QIKKILKNFL VTACMQPLSV120 PL
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 354:
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 457 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
65	(D) TOF OLOGIL, IIIIOAI

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	·
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	16
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 354:	
PVCEPLSCGS PPSVANAVAT GEAHTYESEV KLRCLEGYTM DTDTDTFTCQ KDGRWFPERI 60 SCSPKKCPLP ENITHILVHG DDFSVNRQVS VSCAEGYTFE GVNISVCQLD GTWEPPFSDE120 SCSPVSCGKP ESPEHGFVVG SKYTFESTII YQCEPGYELE GNRERVCQEN RQWSGGVAIC180 KETRCETPLE FLNGKADIEN RTTGPNVVYS CNRGYSLEGP SEAHCTENGT WSHPVPLCKP240	15
NPCPVPFVIP ENALLSEKEF YVDQNVSIKC REGFLLQGHG IITCNPDETW TQTSAKCEKI300 SCGPPAHVEN AIARGVHYQY GDMITYSCYS GYMLEGFLRS VCLENGTWTS PPICRAVCRF360 PCQNGGICQR PNACSCPEGW MGRLCEEPIC ILPCLNGGRC VAPYQCDCPP GWTGSRCHTA420 VCQSPCLNGG KCVRPNRCHC LSSWTGHNCS RKRRTGF 457	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 355:	. 25
(A) LÄNGE: 210 Aminosäuren	
(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	, 35
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 355:	45
GVRAASKEIE ELRRAHREGT SRAVTGEGPA AGRMTVPKQT QTPDLLPEAL EAQVLPRFQP 60 RVLQVQAQVQ SQTQPRIPST DTQVQPKLQK QAQTQTSPEH LVLQQKQVQP QLQQEAEPQK120 QVQPQVQPQA HSQGPRQVQL QQEAEPLKQV QPQVQPQAHF TAPRAGAAAA EEAGPDTDFS180 TGAHTGHSQA SRHRELLPGA VFSFRPPGAG 210	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 356:	
(A) LÄNGE: 292 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	45

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 356: GRAGRRATMF SQQQQQQLQQ QQQQLQQLQQ QQLQQQQLQQ QQLLQLQQLL QQSPPQARCH 60 GVSGGPPQQP QQPLLNLQGT NSASLLNGSM RQRALLLQQL QGLDQFAMPP ATYDTAGLTM120 PTATLGNLRG YGMASPGLAA PSLTPPQLAT PNLQQFFPQA TRQSLLGPPP VGVPMNPSQF180 NLSGRNPQKQ ARTSSSTTPN RKDSSSQTMP VEDKSDPPEG SEEAAEPRMD TPEDQDLPPC240 PEDIAKEKRT PAPEPEPCEA SELPAKRLRS SEEPTEKEPP GQLQVKAQPQ AG 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 357: (A) LÄNGE: 169 Aminosäuren (B) TYP: Protein 20 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 30 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 357: PRRLPSVAVG MVRPAVSYVA GGIANWSSPC NCCKSKALCR MEPLRREAEL VPWRFRSGCC 60 GCCGGPPLTP WQRACGGDCW SSCWSCSNCC CCNCCCWSCC CCNCWSCCCC CWSCCCCCWL120 NMVARLPARP QRSSRPHGWA GPAAPTPRPG GSGPRAPGLP AATPGPVGS 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 358: 45 (A) LÄNGE: 158 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 55 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 358:

ISKTKKYCGS PSSRIRLEGG HLEMRKARGG DHVPVSHEQP RGGEDAAAQE PRQRFEPELG 60 LKRAVPGGQR PDNAKPNRDL KLQAGSDLRR RRRCLCPHAE SQLAFRDGVI IGLNPLPDVQ120 VNDLRGALDA QLRQAAGGAL QVVHSRQLRQ APGPPEES 158	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 359:	Š
<ul><li>(A) LÄNGE: 119 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	10
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	15
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 359:	25
QSLRTLNLKN KKVLWISLEP NSARGRSPGD EKGPRGGPCA CVPRAAERRG GRCCPGAQAE 60 ARARAGAQTS CPGGPEAGQC QAQPGPETAG WLRPPEATAG PWPSCRGSAG PEGWGHHWP 119	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 360:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 187 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	40
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 360:	
PPEFGWDAAE TDLLLAEEGS GWRGPHGQQV LGLLWRPRRL SKLPAVDHLQ SSPRSLAELG 60 IQGATEVVHL DIRQGVKAND DPIPRGQLTL CMRAKVPPSP PEVGASLQFQ VPVGLGIVRP120 LAPRDSSFEP QLWLWFLPGL LGSSVLPASR LLVGHRHMVP PAGLSHLQVT ALEPNSARGR180 STVLFCF	53
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 361:	60
(A) LÄNGE: 86 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	65

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 361:
15	STIILGKSRI EFFSRCPTRV GQGPQSRLIN SHRIQTPGKI ALRSQLLSSL YGSRKNSTKM60 TGHPMSVMPM KPHLLEKPLN QNYLFS 86
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 362:
	(A) LÄNGE: 83 Aminosäuren (B) TYP: Protein
25	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 362:
40	ITKAIVFSFV FSSGYTVEVR ESLILLFGAI IKAMQQPKIK HFGSSQDDMS GDRSCGSHSN60 NLMGPEEKTG VNVLSFYYMQ ELC 83
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 363:
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 117 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
65	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 363:

YKNDRSSYER HANETPSSGE ALESELSFFL MSSDAASFLI FLKTVCFCGM YICTPNYLAL 60 GNHSTTQRQL NKEKFNFKYQ VLSNISQTSD FIKGLPANKV HPKYTGEKAR LLQGPRV 117

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 364:	-
<ul><li>(A) LÄNGE: 83 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	16
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	15
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 364:	25
SCRCFYCMPD MPLTRFWRTP NSPRMTRRHS HVICIFSYQL QIVALLRLPP VQQEMERKHF60 SFLHTTPLDN WKYFWVITIL GYF 83	30
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 365:	30
<ul><li>(A) LÄNGE: 144 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	40
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 365:	50
QYGPSRVEVE MSYRIANTLG SFLPRLAQSR QQQQNVEDAM KEMQKPLARY IDDEDLDRML 60 REQEREGDPM ANFIKKNKAK ENKNKKVRPR YSGPAPPPNR FNIWPGYRWD GVDRSNGFEQ120 KRFARLASKK AVEELAYKWS VEDM 144	55
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 366:	
(A) LÄNGE: 116 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	60
(-,	65

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 366:
15	KPTKHRCCQH PKKYRYLNPN IRSRIFFCGQ NWHSTSCWSV WAPIISTDNC YHWISRCLCP 60 LPQPSHPHSL RKVTYPQHSI CRQVPPLPSC WQAWQSASVQ IHWICPLRPS DIQARY 116
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 367:
25	<ul><li>(A) LÄNGE: 160 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 367:
45 .	SSENPPNTAA VNTPRSTGTS IQTSGLEYSS VVKTGIQQVA GLCGLQLLAQ TTVTTGYLAA 60 YAHYHSPATP TASGKLHILN TPFVGKFLHC LLAGKPGKAL LFKSIGSVHS VPAISRPDIK120 SVGRRCWTTV ARSHFFILVL LGLILLDEVG HRVPLSFLFS 160
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 368:
50	<ul><li>(A) LÄNGE: 227 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
55	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
60	(iii) HYPOTHETISCH: ja
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi)	SEQUE	NZ-BESCI	HREIBUNG:	SEQ ID NO	368:
------	-------	----------	-----------	-----------	------

WESMNRWYVK PLETSSSKVK AKTIVMIPDS QKLLRCELES LKSQLQAQTK AFEFLNHSVT 60 MLEKESCLQQ IKIQQLEEVL SPTGRQGEKE EHKWGMEQGR QELYGALTQG LQGLEKTLRD120 SEEMQRARTT RCLQLLAQEI RDSKKFLWEE LELVREEVTF IYQKLQAQED EISENLVNIQ180 KMQKTQVKCR KILTKMKQQG HETAACPETE EIPQEPVAAG RMTSRRN 227		:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 369:		10
<ul><li>(A) LÄNGE: 155 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		1:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		20
(iii) HYPOTHETISCH: ja		21
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	· ·	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 369:		30
FIFSLEGSSG RAVPAAQAGG KGGALLLKGG WERSWSESES ESQEGSGGLR HWCPLWPLRL 60 EALGQAPEHK VRLSMEFCST CTADHISLSS FWRSSFQQPL APAVSLQSPD RRLSHDPAAS120 SWSGFCGISP AFSAFSECSP SSLRSHPPAL GASDR 155		. 35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 370:		
<ul><li>(A) LÄNGE: 114 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>		40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF		45
(iii) HYPOTHETISCH: ja		
		50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH		
		55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 370:		
DLILLRLELL IDEGHLLPHQ FQLLPQELLA VPDLLGQQLQ AASGAGPLHL LTVTQGLLQP 60 LKALGQGPIQ LLPALLHAPL VLLLLSLAAC GAQHLFKLLN LDLLQAALLL QHGH 114		60
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 371:		

5	<ul><li>(A) LÄNGE: 201 Aminosauren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 371:	
25	TASTLRAVFP RPASESPPLR ARSDAEDLTA AMSSNECFKC GRSGHWAREC RSRGRGFQFV SSSLPDICYR CGESGHLAKD CDLQEDACYN CGRGGHIAKD CCYNCGKPGH LARDCDHADE QKCYSCGEFG HIQKDCTKVK CYRCGETGHV NCYRCGESGH LARECTIEAT A	CKEPKREREQ120
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 372:	
30	(A) LÄNGE: 189 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
35	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 372:	
50	LATAVTVDFT CLAAVDGYMT SFTTPIALHF GAVFLNVSEF STRIAFLLIC FATVVAALLS LSLGLLAVLG NVATSTAVIA GILLKITILG KMTRLTTAIT ETSATASHST TTASTSRTFP GPVARSSTLE ALIAAHGCSQ IFRVGAGPQR GSQGRGCLF	NIWKRRGNKL120
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 373:	
60	<ul><li>(A) LÄNGE: 316 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
65	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 373:	1
GGDPVVSSSY RSVGCSEQQK PASSDVVLPA TMSYTGFVQG SETTLQSTYS DTSAQPTCDY 60 GYGTWNSGTN RGYEGYGYGY GYGQDNTTNY GYGMATSHSW EMPSSDTNAN TSASGSASAD120 SVLSRINQRL DMVPHLETDM MQGGVYGSGG ERYDSYESCD SRAVLSERDL YRSGYDYSEL180 DPEMEMAYEG QYDAYRDQFR MRGNDTFGPR AQGWARDARS GRPMAAGYGR MWEDPMGARG240 QCMSGASRLA LPLLPEHHPR VRHVPGACEV GAPSRAASRF GFRVWQWHEA DEGGLGRRGP300 QPICEPRRRR ESRAAF	1
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 374:	2
(A) LÄNGE: 200 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	2
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	. 3
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	3:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 374:	4(
IPAALLTGSI RMPPCFLFFF LVRKSAVVPV FPVRPHLLHA IAKPENQNGK PPGKAPQPRM 60 PLEHAVLGDD VLGEEGGQAE RHQTCTGPGP PWGLPTCAHS LRPLAGRSGH PGPSPVPWDR1:20 RCRCHACGTG RGRHRIGPHR PFPSQGQARC SHSLTGTGRA HSGRPSSRRT HKSHTFLHLS180 RTRLLASCLS PNAAPYLSAG 200	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 375:	
(A) LÄNGE: 218 Aminosäuren (B) TYP: Protein	50
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	55
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	60
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	65

#### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 375:

STSHDCVPQA DAAAYSRTAD GETEARGGRG GADLPASPSP RPRLAPPWPV RSTRGARRRR 60
TARGQAGSSS AMAAQRLGKR VLSKLQSPSR ARGPGGSPGG LQKRHARVTV KYDRRELQRR120
LDVEKWIDGR LEELYRGMEA DMPDEINIDE LLELESEEER SRKIQGLLKS CGKPVEDFIQ180
ELLAKLQGLH RQPGLRQPSP SHDGSLSPLQ DRARTAHP 218

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 376:
  - (A) LÄNGE: 112 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
  - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 25 (vi) HERKUNFT:

15

20

40

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 376:

NQLKLKQQAG SFSQEGCKGE NILSFLLQGN HCPGVPASGR HNLSKVQGML ARKGGILDCC 60 LLSEPSPTPQ PASWCLFSSK LSLPNLSSSE GKRESVPGFS RVGERTGKGT DI 112

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 377:
  - (A) LÄNGE: 96 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein
  - (C) STRANG: einzel
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
  - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 50 (vi) HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 55 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 377:

VRPEHSLMVL SLDTPTSYLQ FSRRRASGTL GCKPNLGSMF ALNPNSQRRS ECIFHHAAAG60 CWPRFCVFSQ PSEITSFLVA VTNSSWTTMK LIYFPI 96

- 60 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 378:
  - (A) LÄNGE: 145 Aminosäuren
  - (B) TYP: Protein

65

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISÇH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	1
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 378:	1
SNRLVASPKK DARVKTFFPS FCREIIALVC QPVVGTTFQK FKGCWLEKEV FWIAASSQNP 60 LLPHSLPPGV FFPPNSLYLT SLHQKASGNL FRVSVEWEKG QAKAQIFRRE SSYFWPLHVP120 YSGIVGPDDW HSDSQLWFWE NIRGS 145	2
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 379:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 429 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	2:
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	5.
(iii) HYPOTHETISCH: ja	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 379:	
RQFEITSISV DVWHILEFDY SRLPKQSIGQ FHEGDAYVVK WKFMVSTAVG SRQKGEHSVR 60 AAGKEKCVYF FWQGRHSTVS EKGTSALMTV ELDEERGAQV QVLQGKEPPC FLQCFQGGMV120 VHSGRREEEE ENVQSEWRLY CVRGEVPVEG NLLEVACHCS SLRSRTSMVV LNVNKALIYL180 WHGCKAOAHT KEVGRTAANK IKEQCPLEAG LHSSSKVTIH ECDEGSEPLG FWDALGRRDR240	45
KAYDCMLQDP GSFNFAPRLF ILSSSSGDFA ATEFVYPARA PSVVSSMPFL QEDLYSAPQP300 ALFLVDNHHE VYLWQGWWPI ENKITGSARI RWASDRKSAM ETVLQYCKGK NLKKPAPKSY360 LIHAGLEPLT FTNMFPSWEH REDIAEITEM DTEVSNQITL VEDVLAKLCK TIYPLADLLA420 RPLPEGSIL 429	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 380:	55
<ul><li>(A) LÄNGE: 169 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 380:
15	DVFHEGDLIG NFRVHLCDLS DVLSVLPAGK HIGECQGLQT SVDKVRLGGW FLEIFSFAVL 60 EHSLHRTLPV GGPADAGGTS DLVLDGPPAL PEVHLVVIVN KEKCWLGRAV QIFLQEGHGT120 DHRGGSGRVH KLCGCKIPRG AAEDEQAGRE VKTSRILKHA IVGFPVSPS 169
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 381:
20	<ul><li>(A) LÄNGE: 234 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
35	:
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 381:
40	GIPESEWLGA FITLVYCDFA ATMQSCFQGT LFLDLVRSGP SDLLRVGLGF ASVPQVDEGL 60 VDVKHHHGSS GPQAATVTGH FQQIPFHGHL STHAVQPPLT LHIFFFLFPP PRVHHHPPLE120 TLQETGGLLS LENLDLGPPF LVQLHRHQRR RALLTHGGVP ALPEEVDALL FAGCPHRVLS180 LLATSHCRAH HELPLDHIGI PLMELPDALF GEPAIVEFQD VPDIHGNAGD LKLP 234
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 382:
	(A) LÄNGE: 81 Aminosäuren
50	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
65	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 382:

FTGLRGFSEY LWPQQHTQFP S 81	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 383:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 61 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	1
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	I.
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 383:	2:
IVNRTTACTL FEVNLEWKAR DYTLFKIDIC GAHTIYEIVP SKKEKKKIRR SNLEQHCLIK60 61	36
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 384:	50
<ul><li>(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	40
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 384:	50
PPDFFFLFFR GYYFIYCVSP TNVYFKKSIV PGLPFQIHLK ESTCSSPVYN LIEMRK 56	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 385:	55
<ul><li>(A) LÄNGE: 139 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	65

	(III) HYPOTHETISCH. Ja
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 385:
15	LDSSHCCSCS TALFRTQTTA AAVPRMVIRV YIASSSGSTA IKKKQQDVLG FLEANKIGFE 60 EKDIAANEEN RKWMRENVPE NSRPATGYPL PPQIFNESQY RGDYDAFFEA RENNAVYAFL120 GLTAPPGSKE AEVQAKQQA
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 386:
20	<ul><li>(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
35	:
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 386:
40	ETKHILLFLL NRCRARGRCN IYTDHHPGNS GCGCLGPEKG CGAAAAMAGI QLGAETAVGR60 EGWGKVEGEL ARAPPPPLAA STELSKRCSS SPKPR 95
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 387:
45	<ul><li>(A) LÄNGE: 96 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 387:

FCIHFECLHV KTQLIYYFNI KPISFŁAKLI LLFYKSNGDS FFRMLKAQCL RFMLAALLAL60 LLPLNQVGLS SLRRHTLHYF LWLQRRHHSP RDTGFH 96	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 388:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 221 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	<b>l</b>
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	1
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	2
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 388:	2:
FIMLNIILIK FSSFSIRCAI LSSVCLNEAI TFAFLLQVFL WNMDKYTMIR KLEGHHHDVV 60 ACDFSPDGAL LATASYDTRV YIWDPHNGDI LMEFGHLFPP PTPIFAGGAN DRWVRSVSFS120 HDGLHVASLA DDKMVEFWRI DEDYPVQVAP LSNGLCCAFS TDGSVLAAGT HDGSVYFWAT180 PRQVPSLQHL CPMSIFRVMP TQEVQELPIP SKLLEFLSYR I 221	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 389:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 118 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 389:	
KGGATCPESP QDRKRRGNLD MEKLYSENEG MASNQGKMEN EEQPQDERKP EVTCTLEDKK 60 LENEGKTENK GKTGDEEMLK DKGKPESEGE AKEGKSEREG ESEMEEVERE GTRGRGSG 118	55
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 390:	
<ul><li>(A) LÄNGE: 138 Aminosäuren</li><li>(B) TYP: Protein</li><li>(C) STRANG: einzel</li><li>(D) TOPOLOGIE: linear</li></ul>	
(2) . 51 525512. 111661	65

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja
  - (vi) HERKUNFT:

10

20

25

30

35

40

45

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

#### (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO.390:

RFPYLGFPLS RPPPSLTLPP SLTFLLLPLP HSLAFLYPLT FPHLLFCPCF LSFPRFLTSC 60
LPEYKLLLAF SRLVAVLHFP SFLGLKPFLH FHCRVFPCRD FPSFSCPAGI LDRLLLLFSF120
AERWEQOTRR PGRSWTKN 138

#### Patentansprüche

- 1. Eine Nukleinsäure-Sequenz, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodiert, umfassend
  - a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe Seq ID No. 24-127.
  - b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen oder
  - c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.
- 2. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq ID Nos. 1–127, oder eine komplementäre oder allelische Variante davon.
  - 3. Nukleinsäure-Sequenz Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Blasennormalgewebe erhöht exprimiert sind.
  - 4. BAC, PAC und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID. No. 1 bis Seq. ID No. 127, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.
  - 5. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 90%ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
  - 6. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 95%ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
- 7. Eine Nukleinsäure-Sequenz, umfassend einen Teil der in den Ansprüchen 1 bis 6 genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 hybridisieren.
- 8. Ein Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp aufweist.
- 9. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4000 bp aufweist.
- Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodiert.
   Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß einem der Ansprü-
- che 1 bis 9, zusammen mit mindestens einer Kontroll- oder regulatorischen Sequenz.

  12. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß Anspruch 11, wo-
- rin die Kontroll- oder regulatorische Sequenz ein geeigneter Promotor ist.

  13. Eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 11 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß die auf der Kassette befindlichen DNA-Sequenzen ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.
- Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Vollängen-Genen.
  - 15. Ein DNA-Fragment, umfassend ein Gen, das aus der Verwendung gemäß Anspruch 14 erhältlich ist.
  - 16. Wirtszelle, enthaltend als heterologen Teil ihrer exprimierbaren genetischen Information ein Nukleinsäure-Fragment gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10.
- 17. Wirtszelle gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß es ein prokaryontisches oder eukaryontische Zellsystem ist.
  - 18. Wirtszelle gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß das prokaryontische Zellsystem E. coli und das eukaryontische Zellsystem ein tierisches, humanes oder Hefe-Zellsystem ist.
  - 19. Ein Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids oder eines Fragments, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszellen gemäß den Ansprüchen 16 bis 18 kultiviert werden.
  - 20. Ein Antikörper, der gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet ist, welches von den Nukleinsäuren-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127 kodiert wird, das gemäß Anspruch 19 erhältlich ist.
  - 21. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er monoklonal ist.

5

65

22. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er ein Phage-Display-Antikörper ist. 23. Polypeptid-Teilsequenzen, gemäß den Sequenzen Seq. ID Nos. ORF 128-390. 24. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 22, mit mindestens 80% iger Homologie zu diesen Sequenzen. 25. Ein aus einem Phage-Display hervorgegangenen Polypeptid, welches an die Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 24 binden kann. 26. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 22, mit mindestens 90%iger Homologie zu diesen Sequenzen. 27. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 128-390, als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor. 28. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden können. 29. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127 in sense oder antisense Form. 30. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No. 128-390 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung des Blasentumors. 31. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No. 128-390, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Blasentumor. 32. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No. 128-390. 33. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine genomische Sequenz ist. 34. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine mRNA-Se-35. Genomische Gene, ihre Promotoren, Enhancer, Silencer, Exonstruktur, Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 127. 36. Verwendung der genomischen Gene gemäß Anspruch 33, zusammen mit geeigneten regulativen Elementen. 37. Verwendung gemäß Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, daß das regulative Element ein geeigneter Promo-25 tor und/oder Enhancer ist. 38. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 300 bis 3500 bp aufweist. Hierzu 10 Seite(n) Zeichnungen 30 35 40 50 55 60

- Leerseite -

#### Systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank

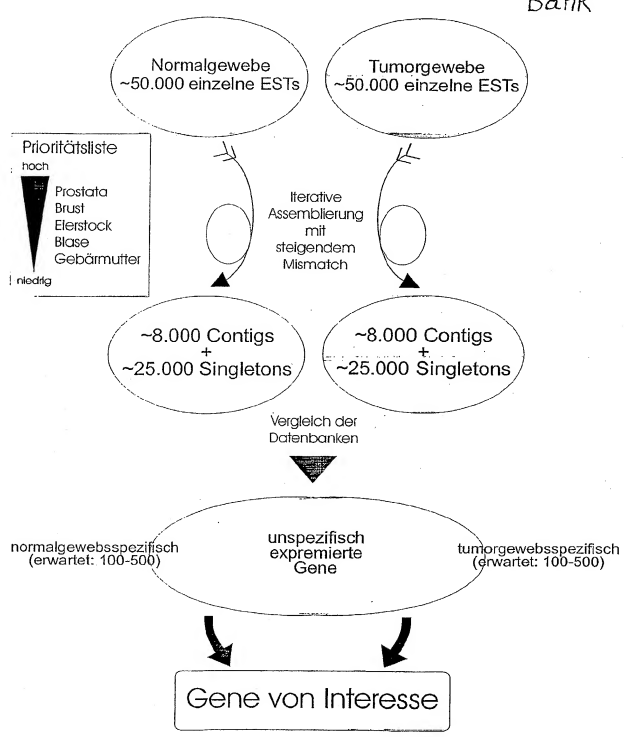
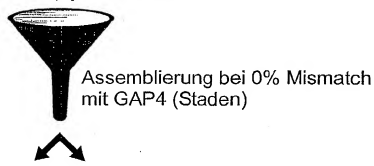


Fig. 1

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: **DE 198 18 620 A1 C 07 K 16/00**28. Oktober 1999

## Prinzip der EST-Assemblierung

~50.000 ESTs pro Gewebe



Contigs

Singletons

In Anzahl und Länge zunehmende Contigs Iterative Assemblierung mit steigendem Mismatch (1%,2%,4%)

5000-6000 Contigs ~25.000 übrige Singletons



~30.000 Konsensussequenzen pro Gewebe

Fig. 2a

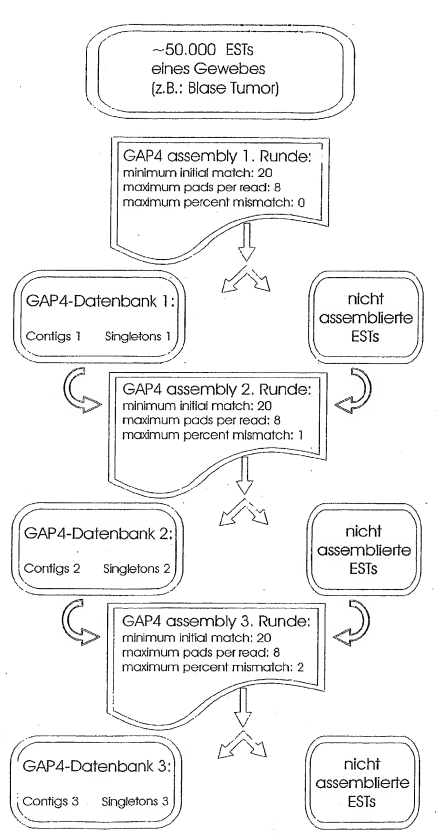


Fig. 2b1

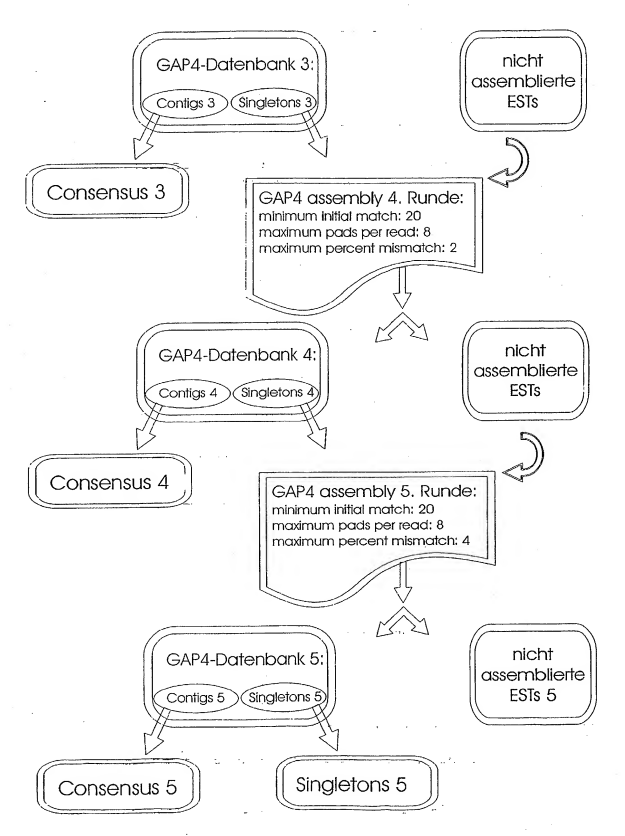


Fig. 2b2

Nummer; Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: **DE 198 18 620 A1 C 07 K 16/00**28. Oktober 1999

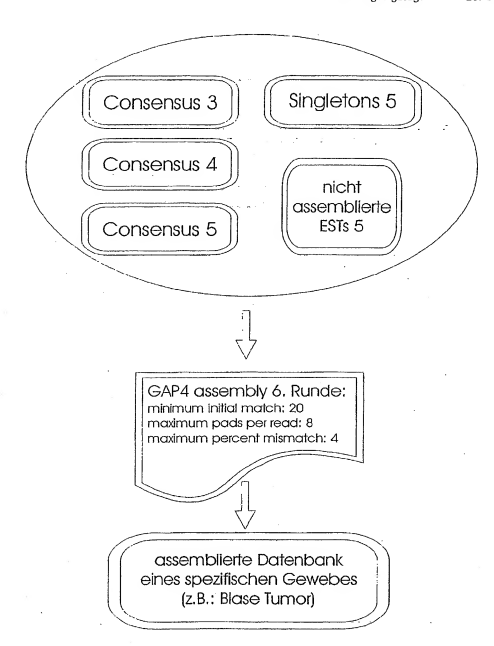


Fig. 2b3

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: **DE 198 18 620 A1 C 07 K 16/00**28. Oktober 1999

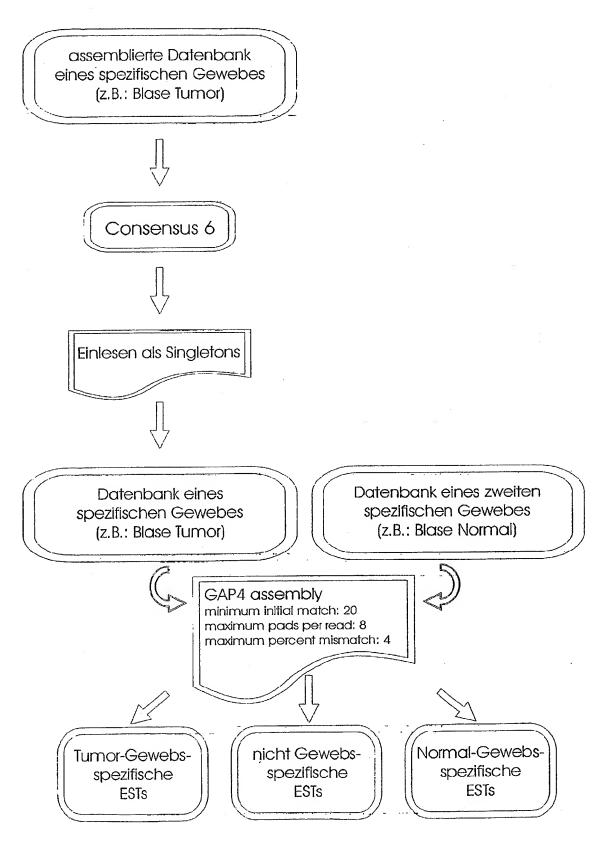


Fig. 2b4

~30.000 Konsensussequenzen Normalgewebe

~30.000 Konsensussequenzen Krebsgewebe

Krebsgewebe

Assemblierung bei 4% Mismatch

Spezifische Gene

Spezifische Gene Normalgewebe

In beiden Geweben expremierte Gene

Fig. 3





Bestimmung der gewebsspezifischen Expression über elektronischen Northern (INCYTE LifeSeq und öffentliche EST Datenbanken)



Kandidatengene für Tumorsuppressoren oder Tumoraktivatoren



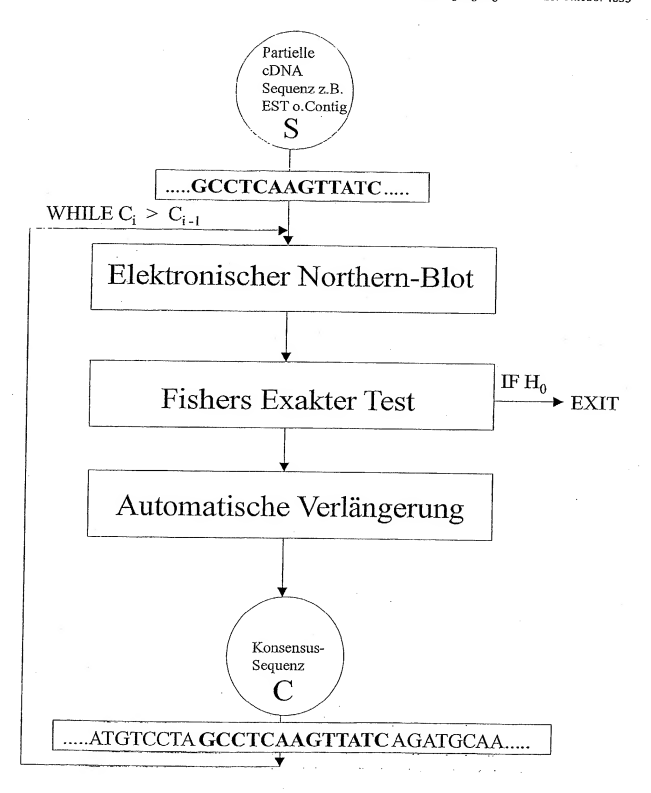


Fig. 4b

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: **DE 198 18 620 A1 C 07 K 16/00**28. Oktober 1999

Isolieren von genomischen BAC und PAC Klonen



Chromosomale Klon-Lokalisation über FISH









Sequenzierung von Klonen, die in Regionen lokalisiert sind, die chromosomale Deletionen in Prostata- und Brustkrebs aufweisen, führt zur Identifizierung von Kandidatengenen





Bestätigung der Kandidatengene durch Screening von Mutationen und/oder Deletionen in Krebsgeweben